## TENT COOPERATION TRE

From the	INTERN	NOITAL	AL BI	JREAU
----------	--------	--------	-------	-------

PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing: 03 August 2000 (03.08.00)	in its capacity as elected Office
International application No.: PCT/EP00/00602	Applicant's or agent's file reference: 5181/OA/WO-Im
International filing date: 27 January 2000 (27.01.00)	Priority date: 29 January 1999 (29.01.99)
Applicant: KARL, Johann et al	
1. The designated Office is hereby notified of its election made.    X   in the demand filed with the International preliminar 25 May 2000 (   in a notice effecting later election filed with the International preliminar 25 May 2000 (   was not   was not   was not   made before the expiration of 19 months from the priority of Rule 32.2(b).	y Examining Authority on: 25.05.00) national Bureau on:
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Authorized officer:  J. Zahra Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Str. 116

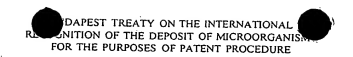
68305 Mannheim

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page

Date: 1999-02-11

I. IDENT	FICATION OF THE MICROORGANISM	
	ion reference given by the DEPOSITOR:  DroBNP>M 10.1.11	Accession number given by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY:  DSM ACC2386
II. SCIEN	ITIFIC DESCRIPTION AND/OR PROPOSED TAXONOMIC DE	SIGNATION
The micro	organism identified under I. above was accompanied by:  ( ) a scientific description ( ) a proposed taxonomic designation	
(Mark with	a cross where applicable).	
III. RECEI	PT AND ACCEPTANCE	
This Intern (Date of th	national Depositary Authority accepts the microorganism identified e original deposit).	under I. above, which was received by it on 1999-01-26
IV. RECEI	PT OF REQUEST FOR CONVERSION	
The microcand a requestor convers	organism identified under I above was received by this Internations est to convert the original deposit to a deposit under the Budapest sion).	al Depositary Authority on (date of original deposit)  Treaty was received by it on (date of receipt of request
V. INTERN	NATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY	
Name: Address:	DSMZ-DEUTSCHE SAMMLUNG VON MIKROORGANISMEN UND ZELLKULTUREN GmbH Mascheroder Weg 1b D-38124 Braunschweig	Signature(s) of person(s) having the power to represent the International Depositary Authority or of authorized official(s):

Where Rule 6.4 (d) applies, such date is the date on which the status of international depositary authority was acquired.



Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Str. 116

68305 Mannheim

VIABILITY STATEMENT issued pursuant to Rule 10.2 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page

II. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM		
Accession number given by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY: DSM ACC2386  Date of the deposit or the transfer!: 1999-01-26		
999-01-27 :.		
FORMED⁴		
·		
Signature(s) of person(s) having the power to represent the International Depositary Authority or of authorized official(s):  Outer Lo  Date: 1999-02-11		

Mark with a cross the applicable box.

Indicate the date of original deposit or, where a new deposit or a transfer has been made, the most recent relevant date (date of the new deposit or date of the transfer).

In the cases referred to in Rule 10.2(a) (ii) and (iii), refer to the most recent viability test.

Fill in if the information has been requested and if the results of the test were negative.



Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Str. 116

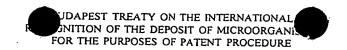
68305 Mannheim

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page

LIDENT		
I. IDEN I	TIFICATION OF THE MICROORGANISM	
	proBNP>M 13.4.14	Accession number given by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY:  DSM ACC2387
II. SCIEN	NTIFIC DESCRIPTION AND/OR PROPOSED TAXONOMIC DES	SIGNATION
The micro	oorganism identified under I. above was accompanied by:	
(Mark with	( ) a scientific description ( ) a proposed taxonomic designation th a cross where applicable).	
III. RECEI	IPT AND ACCEPTANCE	,
This Intern (Date of th	national Depositary Authority accepts the microorganism identified the original deposit).	under I. above, which was received by it on 1999-01-26
IV. RECEI	IPT OF REQUEST FOR CONVERSION	
The microcand a requestor convers	organism identified under I above was received by this International est to convert the original deposit to a deposit under the Budapest T sion).	l Depositary Authority on (date of original deposit)  Treaty was received by it on (date of receipt of request
V. INTERN	NATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY	
Name: Address:	DSMZ-DEUTSCHE SAMMLUNG VON MIKROORGANISMEN UND ZELLKULTUREN GmbH Mascheroder Weg 1b D-38124 Braunschweig	Signature(s) of person(s) having the power to represent the International Depositary Authority or of authorized official(s):
		Date: 1999-02-11

Form DSMZ-BP/4 (sole page) 0196

Where Rule 6.4 (d) applies, such date is the date on which the status of international depositary authority was acquired.



Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Str. 116

68305 Mannheim

VIABILITY STATEMENT issued pursuant to Rule 10.2 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page

I. DEPOSITOR		II. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM		
Name: Address:	Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Str. 116 68305 Mannheim	Accession number given by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY: DSM_ACC2387  Date of the deposit or the transfer!: 1999-01-26		
III. VIAB	ILITY STATEMENT			
On that da	lity of the microorganism identified under II above was tested on ate, the said microorganism was  (X)3 viable  3 no longer viable	.999-01-27 :		
IV. COND	DITIONS UNDER WHICH THE VIABILITY TEST HAS BEEN PE	ERFORMED'		
	·			
V. INTERI	NATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY			
Name: Address:	DSMZ-DEUTSCHE SAMMLUNG VON MIKROORGANISMEN UND ZELLKULTUREN GmbH Mascheroder Weg 1b D-38124 Braunschweig	Signature(s) of person(s) having the power to represent the International Depositary Authority or of authorized official(s):  Date: 1999-02-11		

Mark with a cross the applicable box.

Indicate the date of original deposit or, where a new deposit or a transfer has been made, the most recent relevant date (date of the new deposit or date of the transfer).

In the cases referred to in Rule 10.2(a) (ii) and (iii), refer to the most recent viability test.

Fill in if the information has been requested and if the results of the test were negative.



Absender: ANMELDEAM I			PCI
An ROCHE DIAGNOSTICS GMBH - Patentabteilung - D-68298 Mannheim ALLEMAGNE  K  Jg  Si  Kn	Roche Diagnostics Gmb H Patentabteilung  2 8, Feb. 2000	Ab AKTEN Hil INTERNATIO Wu Ra (Ro	DES INTERNATIONALEN ZEICHENS UND DES NALEN ANMELDEDATUMS egel 20.5.c) PCT)
Р	Kö Kil S Sz It	Absendedatum (TagiMonatiJahr)	2 3. 02. 2000
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalt 5181/0A/WO-Im		WICH	TIGE MITTEILUNG
Internationales Aktenzeichen PCT/EP 00/ 00602	Internationales Anmeldee 27/01/	• -	Prioritätsdatum( <i>Tag¦Monat¦Jahr</i> ) 29/01/1999
Anmelder ROCHE DIAGNOSTICS GMB	Н		
Bezeichnung der Erfindung			

- 1. Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß der internationalen Anmeldung das oben genannte internationale Aktenzeichen und internationale Anmeldedatum zuerkannt worden ist.
- 2. Weiterhin wird dem Anmelder mitgeteilt, daß das Aktenexamplar der internationalen Anmeldung dem Internationalen Büro am oben angegebenen Absendedatum übermittelt worden ist.
- Sonstiges:

Bitte beachten Sie, da JP benannt wurde, dass es notwendig ist, die Seiten, die sich auf die Hinterlegung biologischen Materials beziehen, in die Beschreibung miteinzubeziehen, da hier, aber nicht in der Beschreibung, die Eingangsnummern den Hinterlegungen zugeordnet wurden.

Dadurch erhöht sich die Anzahl der Seiten insgesamt um 4 Seiten; demzufolge wird ein Betrag in Höhe von EUR 36\* von Ihrem Konto bei der Abt. Kasse und Rechnungswesen in München.abgebucht werden, in Übereinstimmung mit dem von Ihnen gegebenen Zahlungsauftrag.

\*NB: Verringert um EUR 9,-- wegen der Überzahlung der int. Gebühr von EUR 413,--+ EUR 50,--

\* Das Internationale Büro überwacht die Übermittlung des Aktenexemplars durch das Anmeldeamt und unterrichtet den Anmelder über dessen Eingang (mit Formblatt PCT/IB/301). Ist das Aktenexemplar bei Ablauf des vierzehnten Monats nach dem Prioritätsdatum noch nicht eingegangen, teilt das Internationale Büro dies dem Anmelder mit (Regel 22.1.c)).

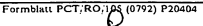
Name und Postanschrift des Anmeldeamts

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL-2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

R.L.R. PETHER



IPEA/	

## PCT

Kapitel II

#### ANTRAG AUF INTERNATIONALE VORLÄUFIGE PRÜFUNG

nach Artikel 31 des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens:

Der (die) Unterzeichnete(n) beantragt (beantragen), daß für die nachstehend bezeichnete internationale Anmeldung die internationale vorläufige Prüfung nach dem Vertrag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens durchgeführt wird und benennt hiermit als ausgewählte Staaten alle auswählbaren Staaten (soweit nichts anderes angegeben).

von der mit d	der internationalen vorlat 	utigen Prütu	ing beauftragten Behörde auszufüllen	
Bezeichnung der IPEA	E	Eingangsdatum des ANTRAGS		
Feld Nr. I KENNZEICHNUNG DER INT	ERNATIONALEN ANM	IELDUNG	Aktenzeichen des Anmelders oder des Anwalts 5181/0A/WO-Im	
Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00602	Internationales Anmeld 27. Januar 2000 (27.01.2000)	dedatum	(Frühester) Prioritätstag) 29. Januar 1999	
Bezeichnung der Erfindung Verfahren zum Nachweis von N-te			(29.01.1999)	
Feld Nr. II ANMELDER				
Name und Anschrift:			Telefonnr.: 0621/759-3215	
Roche Diagnostics GmbH			Telefaxnr.: 0621/759-4457	
D-68298 Mannheim DEUTSCHLAND				
DEG (GG) EARD				
Staatsangehörigkeit (Staat) DE		Sitz oder W DE	ohnsitz (Staat):	
Name und Anschrift:				
KARL, Johann Bert-Schratziseer-Strasse 7				
D-82380 Peissenberg DE				
Staatsangehörigkeit (Staat) DE		itz oder W DE	er Wohnsitz (Staat):	
Name und Anschrift:				
LILL, Helmut Blumenstrasse 15a D-82407 Wielenbach				
DE Stanton web Brinkeit (Stant)		···		
Staatsangehörigkeit (Staat) DE DE			ohnsitz (Staat):	
Weitere Anmelder sind auf einen	n Fortsetzungsblatt an	ngegeben.	,	

	Blatt Nr. 2		Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00602
Fortsetzung von Feld Nr. II	ANMELDER		
Name und Anschrift:			
STAHL, Peter Hirtenstrasse 12			
D-82347 Bernried DE			
Staatsangehörigkeit (Staat) DE		Sitz oder We	ohnsitz (Staat):
Name und Anschrift:			
KRUEGER, Kerstin Waldeslust 4			
D-81377 Muenchen DE			
Staatsangehörigkeit (Staat) DE		Sitz oder Wo	ohnsitz (Staat):
Name und Anschrift:		<u> </u>	
l			
BORGYA, Anneliese Tannenstrasse 1			
D-82402 Seeshaupt DE			
Staatsangehörigkeit (Staat)		Sitz oder Wo	hnsitz (Staat):
Name und Anschrift:			
GALLUSSER, Andreas Am Ferchenholz 10			
D-82377 Penzberg DE			
Staatsangehörigkeit (Staat) CH		Sitz oder Wo	hnsitz (Staat):
☐ Weitere Anmelder sind auf	einem Fortsetzungsblatt	angegeben	

Formblatt PCT/IPEA/401 (Fortsetzungsblatt) (Juli 1998; Nachdruck Januar 2000





Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00602

Feld	Nr.	III ANWALT ODE	R GEMEINSAN	MER VERTRETER; ODE	R ZUSTELLANSCHRIFT
Die fo	lgen	de Person ist	Anwalt	<b>X</b> gemeinsamer Verte	ter
und			nmelder(n) bereits	<del>-</del>	vertritt ihn (sie) auch für die
		internationale vorlä	iufige Prüfung		
		wird hiermit bestell	t; eine etwaige frül	here Bestellung eines Anwal	ts/gemeinsamen Vertreters wird hiermit
		widerrufen.			
		wird hiermit zusätzl	lich zu dem bereits	s früher bestellten Anwalt/ge	meinsamen Vertreter, nur für das
		Verfahren vor der m	nit der internationa	len Prüfung beauftragten Be	ehörde bestellt.
Name	und	Anschrift:			Telefonnr.:
·					0621/759-3215
		agnostics GmbH			
		ibteilung - Vannheim			Telefaxnr.: 0621/759-4457
					walt oder gemeinsamer Vertreter bestellt ist und
			<del></del>	zielle Zustellanschrift angege	······································
Feld	Nr.	IV GRUNDLAGE	DER INTERNA	ATIONALEN VORLÄUF	IGEN PRÜFUNG
Erklä	rung	g betreffend Änderd	ungen: *		
1. Der	Anm	nelder wünscht, daß d	die internationale v	or läufige Prüfung auf der G	Grundlage
1	П	der internationalen	Anmeldung in der	ursprünglich eingereichten	Fassung
	40.	Beschreibung	_		
İ	uei	Describering	in der urspr	ünglich eingereichten Fassu	ing
			unter Berüc	ksichtigung der Änderunger	n nach Artikel 34
	der	Patentansprüche	in der ursprü	nglich eingereichten Fassur	ng
			unter Berück	sichtigung der Änderungen	nach Artikel 19
				nen mit Begleitschreiben)	
			unter Berück	sichtigung der Änderungen	nach Artikel 34
	der	Zeichnungen	in der ursprü	nglich eingereichten Fassur	ng
				sichtigung der Änderu	
	aufg	enommen wird.	ngen nach Artike	1 34	
2.	2. Der Anmelder wünscht, daß jegliche nach Artikel 19 eingereichte Änderung der Ansprüche als überholt angesehen				Änderung der Ansprüche als überholt angesehen
3.		dem Prioritätsdatur nicht eine Kopie na	m aufgeschoben w ach Artikel 19 vorge	rird, sofern die mit der intern	ufigen Prüfung bis zum Ablauf von 20 Monaten ab lationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde er eine Erklärung des Anmelders erhält, daß er
•	* Wenn kein Kästchen angekreuzt wird, wird mit der internationalen vorläufigen Prüfung auf der Grundlage der				
	internationalen Anmeldung in der ursprünglich eingereichten Fassung begonnen; wenn eine Kopie der Änderungen der Ansprüche nach Artikel 19 und/oder Änderungen der internationalen Anmeldung nach				
Artikel 34 bei der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde eingeht, bevor diese mit der Erstellung eines schriftlichen Bescheids oder des internationalen vorläufigen Prüfungsberichts begonnen hat,					
		tellung eines schriftli d jedoch die geändert			angen Fruidigsbeildig begonnen liat,
Spra	che				eutsch
	区	•	·	ationale Anmeldung eingere	
		dies ist die Sprach	e der Übersetzung	, die für die Zwecke der inter	rnationalen Recherche eingereicht wurde
		dies ist die Sprache	e der Veröffentlich	ung der internationalen Ann	neldung
	dies ist die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht wurde/wird.				
Feld	Nr.		ON STAATE	N ALS AUSGEWÄHLTI	E STAATEN
		lder benennt hiermit	als ausgewählte Si	taaten alle auswählbaren Sta	aaten
mit Ausnahme der folgenden Staaten, die der Anmelder nicht benennen möchte:					

BI	att	Nr.	4

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00602

						11 01/21 00/0000	
Feld	Nr. I\	KONTROLLISTE		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
inter	nation	g liegen folgende Unterlagen für alen vorläufigen Prüfung in der en Sprache bei:					rnationalen vorläufigen n Behörde auszufüllen
	ű <b>.</b>	ootung dor internationals				erhalten	nicht erhalten
1.	uper	setzung der internationale Anmeldung	:	Blätter			
2.	Ände	rungen nach Artikel 34	:	Blätter			
3.	Kopi setzu	e (oder, falls erforderlich, Über- ıng) der Änderungen nach Art.1	: 9	Blätter			
4.		e (oder, falls erforderlich, Über- ıng) einer Erklärung nach Art. 19	:	Blätter			
5.	Begle	eitschreiben	:	Blätter			
6.	Sons	tige	:	Blätter			
Dem	Antra	g liegen außerdem die nachsteh	end ange	ekreuzten U	nter	lagen bei:	
1.	X	Blatt für die Gebührenrechnur	ıg	4.		Begründung für	das Fehlen einer Unterschrift
2.		unterzeichnete gesonderte Vo	llmacht	5.			der Aminosäuresequenz- puterlesbarer Form
3.		Kopie der allgemeinen Vollma Aktenzeichen (falls vorhander		6.	X	Sonstige	Freiumschlag Empfangsbestätigung
Feld	Nr. V	II UNTERSCHRIFT DES AN	MELDER	S, ANWAL	TS	ODER GEMEINS	AMEN VERTETERS
Rock	he Dia	gnostics GmbH		Mannheim	, 23.	05.2000 /Ha	
îppa. Dr. k	el	i.V.  //Sidu  Dr. Schwarz	<u>.</u>	_			
		—Von der mit der internationalen	orläufiger	n Prüfung be	aufte	agten Behörde auszu	ıfüllen
1.	Datum	des tatsächlichen Eingangs de	_	_			
		lertes Eingangsdatum des Antra ERICHTIGUNGEN nach Regel 60			-		
3.		Eingangsdatum des Antrags NA 19 Monaten ab Prioritätsdatum; Punkt 5, unten, finden keine An	Punkt 4	und [	]	Der Anmelder wur	de entsprechend unterrichtet
4.		Eingangsdatum des Antrags IN Regel 80.5.	NERHAL	B 19 Monat	e ab	Prioritätsdatum we	egen Fristverlängerung nach
5.		Das Eingangsdatum des Antrag Eingang ist aber nach Regel 82			von	19 Monaten ab Pric	oritätsdatum, der verspätete
		V		alen Büro au	_	D. 11	

Antrag vom IPEA erhalten am:

Absender: INTERNATIONALE RECHERCHENBEHÖRDE	PCT
Kn En Danier	MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERMITTLUNG DES INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHTS AB ODER DER ERKLÄRUNG HIL (Regel 44.1 PCT) RA
	(Tag/Monat/Jahr) 21/08/2000
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 5181/0A/W0-Im	WEITERES VORGEHEN siehe Punkte 1 und 4 unten
Internationales Aktenzeichen PCT/EP 00/00602	Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) 27/01/2000
ROCHE DIAGNOSTICS GMBH et al	
Einreichung von Änderungen und einer Erklärung nach Der Anmelder kann auf eigenen Wunsch die Ansprüche der Bis wann sind Änderungen einzureichen?  Die Frist zur Einreichung solcher Änderungen beträgt internationalen Recherchenberichts; weitere Einzelhei Wo sind Änderungen einzureichen?  Unmittelbar beim Internationalen Büro der WIPO, 34, 6 Telefaxnr.: (41–22) 740.14.35  Nähere Hinweise sind den Anmerkungen auf dem Beiblatt  2. Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß kein internationaler Rechartikel 17(2)a) übermittelt wird.  3. Hinsichtlich des Widerspruchs gegen die Entrichtung eine dem Anmelder mitgeteilt, daß der Widerspruch und die Entscheidung hierüber zusam Widerspruchs als auch der Entscheidung hierüber and sind.  noch keine Entscheidung über den Widerspruch vorlie getroffen wurde.  4. Weiteres Vorgehen: Der Anmelder wird auf folgendes aufm Kurz nach Ablauf von 18 Monaten seit dem Prioritätsdatum wird elicht. Will der Anmelder die Veröffentlichung verhindern oder auf einen wird verhindern oder auf einen verhindern verhindern oder auf einen verhindern verhindern oder auf einen verhindern verhi	üblicherweise zwei Monate ab der Übermittlung des ten sind den Anmerkungen auf dem Beiblatt zu entnehmen.  CHEMIN des Colombettes, CH–1211 Genf 20,  zu entnehmen.  nerchenbericht erstellt wird und daß ihm hiermit die Erklärung nach er zusätzlichen Gebühr (zusätzlicher Gebühren) nach Regel 40.2 wird nmen mit seinem Antrag auf Übermittlung des Wortlauts sowohl des die Bestimmungsämter dem Internationalen Büro übermittelt worden gt; der Anmelder wird benachrichtigt, sobald eine Entscheidung nerksam gemacht:  die internationale Anmeldung vom Internationalen Büro veröffentsienen späteren Zeitpunkt verschieben, so muß gemäß Regel 90 ols internationale Veröffentlichung eine Erklärung über die Zurücknah-
Handlungen vor allen Bestimmungsämtern vornehmen, die nicht i Anmeldung oder einer nachträglichen Auswahlerklärung ausgewä	eit dem Prioritätsdatum (in manchen Ämtern sogar noch länger) nelder die für den Eintritt in die nationale Phase vorgeschriebenen nnerhalb von 19 Monaten seit dem Prioritätsdatum in der
Kapitel II des Vertrages nicht verbindlich ist.	
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL-2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter  Jaap Hurenkamp

#### ANMERKUNGEN ZU FORMBLATT PCT/ISA/220

Diese Anmerkungen sollen grundlegende Hinweise zur Einreichung von Änderungen gemäß Artikel 19 geben. Diesen Anmerkungen liegen die Erfordernisse des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens (PCT), der Ausführungsordnung und der Verwaltungsrichtlinien zu diesem Vertrag zugrunde. Bei Abweichungen zwischen diesen Anmerkungen und obengenannten Texten sind letztere maßgebend. Nähere Einzelheiten sind dem PCT-Leitfaden für Anmelder, einer Veröffentlichung der WIPO, zu entnehmen.

Die in diesen Anmerkungen verwendeten Begriffe "Artikel", "Regel" und "Abschnitt" beziehen sich jeweils auf die Bestimmungen des PCT-Vertrags, der PCT-Ausführungsordnung bzw. der PCT-Verwaltungsrichtlinien.

#### HINWEISE ZU ÄNDERUNGEN GEMÄSS ARTIKEL 19

Nach Erhalt des internationalen Recherchenberichts hat der Anmelder die Möglichkeit, einmal die Ansprüche der internationalen Anmeldung zu ändern. Es ist jedoch zu betonen, daß, da alle Teile der internationalen Anmeldung (Ansprüche, Beschreibung und Zeichnungen) während des internationalen vorläufigen Prüfungsverfahrens geändert werden können, normalerweise keine Notwendigkeit besteht, Änderungen der Ansprüche nach Artikel 19 einzureichen, außer wenn der Anmelder z.B. zum Zwecke eines vorläufigen Schutzes die Veröffentlichung dieser Ansprüche wünscht oder ein anderer Grund für eine Änderung der Ansprüche vor ihrer internationalen Veröffentlichung vorliegt. Weiterhin ist zu beachten, daß ein vorläufiger Schutz nur in einigen Staaten erhaltlich ist.

#### Welche Telle der internationalen Anmeldung können geändert werden?

Im Rahmen von Artikel 19 können nur die Ansprüche geändert werden.

In der internationalen Phase können die Ansprüche auch nach Artikel 34 vor der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde geändert (oder nochmals geändert) werden. Die Beschreibung und die Zeichnungen können nur nach Artikel 34 vor der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde geändert werden.

Beim Eintritt in die nationale Phase können alle Teile der internationalen Anmeldung nach Artikel 28 oder gegebenenfalls Artikel 41 geändert werden.

#### Bis wann sind Änderungen einzureichen?

Innerhalb von zwei Monaten ab der Übermittlung des internationalen Recherchenberichts oder innerhalb von sechzehn Monaten ab dem Prioritätsdatum, je nachdem, welche Frist später abläuft. Die Änderungen gelten jedoch als rechtzeitig eingereicht, wenn sie dem Internationalen Büro nach Ablauf der maßgebenden Frist, aber noch vor Abschluß der technischen Vorbereitungen für die internationale Veröffentlichung (Regel 46.1) zugehen.

#### Wo sind die Änderungen nicht einzureichen?

Die Änderungen können nur beim Internationalen Büro, nicht aber beim Anmeldeamt oder der Internationalen Recherchenbehörde eingereicht werden (Regel 46.2).

Falls ein Antrag auf internationale vorläufige Prüfung eingereicht wurde/wird, siehe unten.

#### In welcher Form können Änderungen erfolgen?

Eine Änderung kann erfolgen durch Streichung eines oder mehrerer ganzer Ansprüche, durch Hinzufügung eines oder mehrerer neuer Ansprüche oder durch Änderung des Wortlauts eines oder mehrerer Ansprüche in der eingereichten Fassung.

Für jedes Anspruchsblatt, das sich aufgrund einer oder mehrerer Änderungen von dem ursprünglich eingereichten Blatt unterscheidet, ist ein Ersatzblatt einzureichen.

Alle Ansprüche, die auf einem Ersatzblatt erscheinen, sind mit arabischen Ziffern zu numerieren. Wird ein Ansprüch gestrichen, so brauchen, die anderen Ansprüche nicht neu numeriert zu werden. Im Fall einer Neunumerierung sind die Ansprüche lortlaufend zu numerieren (Verwaltungsrichtlinien, Abschnitt 205 b)).

Die Änderungen sind in der Sprache abzufassen, in der dieinternationale Anmeidung veröffentlicht wird.

#### Welche Unterlagen sind den Änderungen beizufügen?

#### Begleitschreiben (Abschnitt 205 b)):

Die Änderungen sind mit einem Begleitschreiben einzureichen.

Das Begleitschreiben wird nicht zusammen mit der internationalen Anmeldung und den geänderten Ansprüchen veröffentlicht. Es ist nicht zu verwechseln mit der "Erklärung nach Artikel 19(1)" (siehe unten, "Erklärung nach Artikel 19 (1)").

Das Begleitschreiben ist nach Wahl des Anmelders in englischer oder französischer Sprache abzufassen. Bei englischsprachigen Internationalen Anmeldungen ist das Begleitschreiben aber ebenfalls in englischer, bei französischsprachigen Internationalen Anmeldungen in französischer Sprache abzufassen.

### ANMERKUNGEN ZU FORMBLATT PCT/ISA/220 (Fortsetzung)

Im Begleitschreiben sind die Unterschiede zwischen den Ansprüchen in der eingereichten Fassung und den geänderten Ansprüchen anzugeben. So ist insbesondere zu jedem Ansprüch in der internationalen Anmeldung anzugeben (gleichlautende Angaben zu verschiedenen Ansprüchen können zusammengefaßt werden), ob

- der Anspruch unverändert ist;
- ii) der Anspruch gestrichen worden ist;
- iii) der Anspruch neu ist;
- iv) der Anspruch einen oder mehrere Ansprüche in der eingereichten Fassung ersetzt;
- v) der Anspruch auf die Teilung eines Anspruchs in der eingereichten Fassung zurückzuführen ist.

#### Im folgenden sind Beispiele angegeben, wie Änderungen Im Begleitschreiben zu erläutern sind:

- [Wenn anstelle von ursprünglich 48 Ansprüchen nach der Änderung einiger Ansprüche 51 Ansprüche existieren]:
   \*Die Ansprüche 1 bis 29, 31, 32, 34, 35, 37 bis 48 werden durch geänderte Ansprüche gleicher Numerierung ersetzt; Ansprüche 30, 33 und 36 unverändert; neue Ansprüche 49 bis 51 hinzugefügt.\*
- [Wenn anstelle von ursprünglich 15 Ansprüchen nach der Änderung aller Ansprüche 11 Ansprüche existieren]: "Geänderte Ansprüche 1 bis 11 treten an die Stelle der Ansprüche 1 bis 15."
- 3. [Wenn ursprünglich 14 Ansprüche existierten und die Änderungen darin bestehen, daß einige Ansprüche gestrichen werden und neue Ansprüche hinzugefügt werden]: Ansprüche 1 bis 6 und 14 unverändert; Ansprüche 7 bis 13 gestrichen; neue Ansprüche 15, 16 und 17 hinzugefügt. "Oder" Ansprüche 7 bis 13 gestrichen; neue Ansprüche 15, 16 und 17 hinzugefügt; alle übrigen Ansprüche unverändert."
- [Wenn verschiedene Arten von Änderungen durchgeführt werden]:
   "Ansprüche 1-10 unverändert; Ansprüche 11 bis 13, 18 und 19 gestrichen; Ansprüche 14, 15 und 16 durch geänderten Ansprüch 14 ersetzt; Ansprüch 17 in geänderte Ansprüche 15, 16 und 17 unterteilt; neue Ansprüche 20 und 21 hinzugefügt."

#### "Erklärung nach Artikel 19(1)" (Regel 46.4)

Den Änderungen kann eine Erklärung beigefügt werden, mit der die Änderungen erläutert und ihre Auswirkungen auf die Beschreibung und die Zeichnungen dargelegt werden (die nicht nach Artikel 19 (1) geändert werden können).

Die Erklärung wird zusammen mit der internationalen Anmeldung und den geänderten Ansprüchen veröffentlicht.

#### Sie ist in der Sprache abzufassen, in der die internationalen Anmeidung veröffentlicht wird.

Sie muß kurz gehalten sein und darf, wenn in englischer Sprache abgefaßt oder ins Englische übersetzt, nicht mehr als 500 Wörter umfassen

Die Erklärung ist nicht zu verwechseln mit dem Begleitschreiben, das auf die Unterschiede zwischen den Ansprüchen in der eingereichten Fassung und den geänderten Ansprüchen hinweist, und ersetzt letzteres nicht. Sie ist auf einem gesonderten Blatt einzureichen und in der Überschrift als solche zu kennzeichnen, vorzugsweise mit den Worten "Erklärung nach Artikel 19 (1)".

Die Erklärung darf keine herabsetzenden Äußerungen über den inter nationalen Recherchenbericht oder die Bedeutung von in dem Bericht angeführten Veröffentlichungen enthalten. Sie darf auf im internationalen Recherchenbericht angeführte Veröffentlichungen, die sich auf einen bestimmten Anspruch beziehen, nur im Zusammenhang mit einer Änderung dieses Anspruchs Bezug nehmen.

#### Auswirkungen eines bereits gestellten Antrags auf Internationalevorläufige Prüfung

lst zum Zeitpunkt der Einreichung von Änderungen nach Artikel 19 bereits ein Antrag auf internationale vorläufige Prüfung gestellt worden, so sollte der Anmelder in seinem Interesse gleichzeitig mit der Einreichung der Änderungen beim Internation alen Büro auch eine Kopie der Änderungen bei der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragen Behörde einreichen (siehe Regel 62.2 a), erster Satz).

## Auswirkungen von Änderungen hinsichtlich der Übersetzung derinternationalen Anmeldung beim Eintritt in die nationale Phase

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß bei Eintritt in die nationale Phase möglicherweise anstatt oder zusätzlich zu der Übersetzung der Ansprüche in der eingereichten Fassung eine Übersetzung der nach Artikel 19 geänderten Ansprüche an die bestimmten/ausgewählten Ämter zu übermitteln ist.

Nähere Einzelheiten über die Erfordernisse jedes bestimmten/ausgewählten Amts sind Band II des PCT-Leitfadens für Anmelder zu entnehmen.



#### **ANTRAG**

Der Unterzeichnete beantragt, daß die vorliegende internationale Anmeldung nach dem Vertrag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens behandelt wird.

Vom Anmeldeamt auszufüllen

## PCT/EP 0 0 / 00 6 0 2

Internationales Aktenzeichen

2 7 JAN 2000

(27. 01. 2000)

Internationales Anmeldedatum

EUROPEAN PATENT OFFICE PCT INTERNATIONAL APPLICATION

Name des Anmeldeamts und "PCT International Application"

	(max. 12 Zeichen) 5181/0A/WO-I m
Feld Nr. I BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG	
Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP	
Feld Nr. II ANMELDER	
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Pers Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name d in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des S Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes	sonen vollständige amtliche des Staats anzugeben. Der Sitzes oder Wohnsitzes des s angegeben ist.)  Diese Person ist gleichzeitig Erfinder
Hoche Diagnostics GmbH	Telefonnr.:
D-68298 Mannheim DE	0621/759-4337 Telefaxnr.: 0621/759-4457
	Fernschreibnr.:
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
Diese Person ist Anmelder für folgende Staaten:  alle Bestimmungsstaten der Vereinigten Staaten:	aaten mit Ausnahme nur die Vereinigten die im Zusatzfeld aten von Amerika Staaten von Amerika angegebenen Staaten
Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEITE	ERE) ERFINDER
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Person Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name de in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Stanmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes KARL, Johann Bert-Schratzlseer-Strasse 7	onen vollständige amtliche es Staats anzugeben. Der litzes oder Wohnsitzes des angegeben ist.)  Diese Person ist:  nur Anmelder  X Anmelder und Erfinder
D-82380 Peissenberg DE	nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
Diese Person ist Anmelder für folgende Staaten:  alle Bestimmungsstaaten  alle Bestimmungsstaaten  der Vereinigten Staate	ten von Amerika  Staaten von Amerika  angegebenen Staaten
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einer	
Feld Nr. IV ANWALT ODER GEMEINSAMER VERTRETI	ER; ZUSTELLANSCHRIFT
Die folgende Person wird hiermit bestellt/ist bestellt worden, um für vor den zuständigen internationalen Behörden in folgender Eigensc	r den (die) Anmelder Anwalt gemeinsamer Vertreter
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollstän Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des	indige amtliche Bezeichnung. Telefonnr.:
Roche Diagnostics GmbH - Patentabteilung -	0621/759-4337
D-68298 Mannheim	Telefaxnr.: 0621/759-4457
DE	Fernschreibnr.:
Zustellanschrift: Dieses Kästchen ist anzukreuzen, wenn kein im obigen Feld eine spezielle Zustellanschrift angegeben ist.	Anwalt oder gemeinsamer Vertreter bestellt ist und statt dessen

Blatt Nr. . . 2

Fortsetzung von Feld Nr. III WEITERE ANMELDER U	ND/ODER (WEITERE) ERFINDER
	o sollte dieses Blatt dem Antrag nicht beigefügt werden.
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Per Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitze LILL, Helmut Blumenstrasse 15a  D-82407 Wielenbach DE	Diese Person ist:  Diese Person ist:  Inur Anmelder  Anmelder und Erfinder  Inur Erfinder (Wird dieses Käste angekreuzt, so sind die nachsteher Angabennichtnötig.)
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
Diese Personist Anmelder alle Bestimmungss für folgende Staaten: alle Bestimmungsstaaten alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Sta	staaten mit Ausnahme aaten von Amerika nur die Vereinigten die im Zusatzfeld angegebenen Sta
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Pers Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name din diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des SAnmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes STAHL, Peter Hirtenstrasse 12  D-82347 Bernried DE	Anmelder und Erfinder  nur Erfinder (Wird dieses Käster angekreuzt, so sind die nachstehen Angabennicht nötig.)
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
Diese Person ist Anmelder für folgende Staaten: alle Bestimmungsst der Vereinigten Sta	aaten mit Ausnahme aten von Amerika  nur die Vereinigten Staaten von Amerika  die im Zusatzfeld angegebenen Staa
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Person Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name dein diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Si Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes KRUEGER, Kerstin Waldeslust 4  D-81377 Muenchen DE	Diese Person ist:
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
Diese Person ist Anmelder alle Bestim- mungsstaaten alle Bestimmungssta der Vereinigten Staa	aten mit Ausnahme nur die Vereinigten die im Zusatzfeld angegebenen Staaten von Amerika
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Person Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name dei in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sit Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes BORGYA, Anneliese Beiselestrasse 18	nut Attitletdet
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsstaaten alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Staate	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld en von Amerika Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staate
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einen	n zusätzlichen Fortsetzungsblatt angegeben.
mblatt PCT/RO/101 (Fortsetzungsblatt) (Juli 1998; Nachdruck Ju	ıli 1999) Siehe Anmerkungen zu diesem Antragsformular

Blatt Nr. . . . . . . . . . . .



Fortsetzung von Feld Nr. III WEITERE ANMELDER U	ND/ODER (WEITERE) ERFINDER
Wird keines der folgenden Felder benutzt,	so sollte dieses Blatt dem Antrag nicht beigefügt werden.
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Pe Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat de Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitz GALLUSSER, Andreas Am Ferchenholz 10 D-82377 Penzberg DE	nur Anmelder  Anmelder und Erfinder  nur Erfinder (Wird dieses Kästche angekreuzt, so sind die nachstehende Angaben nichtnötig.)
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz-(Staat): DE
mungsstaaten der Vereinigten S	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld taaten von Amerika Staaten von Amerika angegebenen Staater
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Pe Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitze	Diese Person ist:  Diese Person ist:  Inur Anmelder  Anmelder und Erfinder  Inur Erfinder (Wird dieses Kästcher angekreuzt, so sind die nachstehender Angaben nicht nötig.)
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (Staat):
	staaten mit Ausnahme nur die Vereinigten die im Zusatzfeld aaten von Amerika Staaten von Amerika angegebenen Staaten
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Per. Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name ein diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitze.	Diese Person ist:  Diese Person ist:  Inur Anmelder  Anmelder und Erfinder  Inur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (Staat):
Diese Person ist Anmelder für folgende Staaten: alle Bestimmungsstaaten alle Bestimmungsstader Vereinigten Sta	aaten mit Ausnahme nur die Vereinigten die im Zusatzfeld aten von Amerika Staaten von Amerika angegebenen Staaten
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Pers Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name d in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des S Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes	Diese Person ist:  Diese Person ist:  Inur Anmelder  Anmelder und Erfinder  Inur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angabennicht nötig.)
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (Staat):
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsstaten alle Bestimmungsstaten der Vereinigten Staten.	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld angegebenen Staaten
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf eine	m zusätzlichen Fortsetzungsblatt angegeben.

Felc	Nr. V	BESTIMMUNG			
Die f	olgende	n Bestimmungen nach Regel 4.9 Absatz a werden hiermit vorge	enomm	en (bitt	e die entsprechenden Kästchen ankreuzen; wenigstens ein Kästchen
mujo	ungekre	uzi weraenj.		-	1
Keg		S Patent ARIPO-Patent: CH Chang CM Combin VP	<b>V</b> :		Tarada Berra Mala Com o a como o
_		SZ Swasiland, UG Uganda, ZW Simbabwe und jede	Kenia r weit	i, LS ere Sta	Lesotho, MW Malawi, SD Sudan, SL Sierra Leone, at, der Vertragsstaat des Harare-Protokolls und des PCT ist
	EA	Eurasisches Patent: AM Armenien, AZ Aserbaid	lschan	RY '	Belarus, KG Kirgisistan, KZ Kasachstan, MD Republik kmenistan und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des
X	EP	Europäisches Patent: AT Österreich PR	IST Palada	- CI	I and II Cabania and I' to the second
		DEDCUISCHIANG, DEDANCHIARE, ESSNANIEN FIFTH	niand NL N	, FKF liederl	I und LI Schweiz und Liechtenstein, CY Zypern, rankreich, GB Vereinigtes Königreich, GR Griechenland, ande, PT Portugal, SE Schweden und jeder weitere Staat, id des PCT jet
	OA	OAPI-Patent: BF Burkina Faso, BJ Benin, C CM Kamerun, GA Gabun, GN Guinea, GW Gu TD Tschad, TG Togo und jeder weitere Staat, der	F Ze inea-E Vertra	ntrala Bissau	frikanische Republik, CG Kongo, CI Côte d'Ivoire, ML Mali, MR Mauretanien, NE Niger, SN Senegal, at der OAPI und des PCT ist (falls sins andres Schutzescheut)
Nati	on a lac	oder ein sonstiges verjahren gewunscht wird, bitte auf der ge	punkte	ten Lini	e angeben)
	Olivies Salviio	Patent (falls eine andere Schutzrechtsart oder ein sonstiges			
片		Vereinigte Arabische Emirate Albanien			Liberia
片		Armenien			Lesotho
H					Litauen
<b>Z</b>		Österreich			Luxemburg
_		Australien			Lettland
		Aserbaidschan			Republik Moldau
닏		Bosnien-Herzegowina			G Madagaskar
ᆜ		Barbados		MI	Die ehemalige jugoslawische Republik
ᆜ		Bulgarien			Mazedonien
		Brasilien		MN	Mongolei .
	BY	Belarus		MV	V Malawi
X	CA	Kanada	$\square$		Mexiko
	CH	und LI Schweiz und Liechtenstein	$\square$		Norwegen
X	CN	China	X		Neuseeland
	CU	Kuba	X		Polen
		Tschechische Republik			Portugal
		Deutschland			Rumänien
		Dänemark			Russische Föderation
		Estland		SD	Sudan
$\overline{\Box}$	ES	Spanien		SE	Schweden
$\overline{\Box}$	FI	Finnland		SG	
$\Box$		Vereinigtes Königreich			Singapur
H		Grenada		SI	Slowenien
_					Slowakei
님		Georgien	ᆜ	SL	Sierra Leone
Η		Ghana		TJ	Tadschikistan
		Gambia		TM	
		Kroatien		TR	Türkei
X		Ungarn		TT	Trinidad und Tobago
	ID	Indonesien		UA	Ukraine
X		Israel		UG	Uganda
		Indien	$\mathbf{M}$	US	Vereinigte Staaten von Amerika
	IS	Island			
X	JP	Japan		$\mathbf{U}\mathbf{Z}$	Usbekistan
		Kenia		VN	Vietnam
	KG	Kirgisistan		YU	Jugoslawien
		Demokratische Volksrepublik Korea	Ø	ZA	Südafrika
					Simbabwe
区	KR	Republik Korea			
		Kasachstan	Verö	ffentli	ür die Bestimmung von Staaten, die dem PCT nach der chung dieses Formblatts beigetreten sind:
		Saint Lucia			
		Sri Lanka	$\exists$		
Erkl			_		genannten Bestimmungen nimmt der Anmelder nach

Erklärung bzgl. vorsorglicher Bestimmungen: Zusätzlich zu den oben genannten Bestimmungen nimmt der Anmelder nach Regel 4.9 Absatz b auch alle anderen nach dem PCT zulässigen Bestimmungen vor mit Ausnahme der im Zusatzfeld genannten Bestimmungen, die von dieser Erklärung ausgenommen sind. Der Anmelder erklärt, daß diese zusätzlichen Bestimmungen unter dem Vorbehalt einer Bestätigung stehen und jede zusätzliche Bestimmung, die vor Ablauf von 15 Monaten ab dem Prioritätsdatum nicht bestätigt wurde, nach Ablauf dieser Frist als vom Anmelder zurückgenommen gilt. (Die Bestätigung einer Bestimmung erfolgt durch die Einreichung einer Mitteilung, in der diese Bestimmung angegeben wird, und die Zahlung der Bestimmungs- und der Bestätigungsgebühr. Die Bestätigung muß beim Anmeldeamt innerhalb der Frist von 15 Monaten eingehen.)

Blatt Nr. .5

PCT/EP00/00602

Feld Nr. VI PRIORITÄTS.	AICH	☐ Weitere	Pra atsansprüche sind	l im Zusatzfeld angegebe
Anmeldedatum	Aktenzeichen	ł	Ist die frühere Anmeldu	
der früheren Anmeldung (Tag/Monat/Jahr)	der früheren Anmeld	nationale Anmeldung:	regionale Anmeldung:*	internationale Anmeldu
Zeile(1) (2.9. 01. 99)		Staat	regionales Amt	Anmeldeamt
29. Januar 1999	199 03 489.3	De(utschland)		
Zeile (2) (12, 63, 99)				
12. März 1999	199 11 044.1	Deutschland		
Zeile (3)			·	
Das Anmeldeamt wird ersuc	cht, eine beglaubigte Ab	schrift der oben in der (den) Zei	ile(n)	
dem Amt eingereicht worder	n ist(sind) das für die 7	ind dem internationalen Büro zu	übermitteln(nur falls die	frühere Anmeldung(en) l
<ul> <li>Falls es sich bei der früheren Ans Mitgliedstaat der Pariser Verbandsü</li> </ul>	meldung um eine ARIPO- ibereinkunft zum Schutz (	Anmeldung handelt, so muß in der des gewerhlichen Figentums ist u	m Zusatzfeld mindestens ein	Staat angegeben werden, o
Feld Nr. VII INTERNATIO	NALERECHERCH	ENREHÖDDE	nd ful den die frunere An	meldung eingereicht wurde.
Wahl der internationalen Recherche (falls zwei oder mehr als zwei inter	enbehörde (ISA)	Antrag auf Nutzung der Ergebr	usse einer früheren Recher	che: Bezugnahme auf die
behörden für die Ausführung der inte zuständig sind, geben Sie die von Ihnei der Zweibuchstaben-Code kann benutz	rnationale Recherche n gewählte Behörde an	beantragt oder von ihr durchgefüh.	Pre Kecherche hei der interm	ationalen Recherchenbehörd
	zt werden):	Datum (Tag/Monat/Jahr)	Aktenzeichen	Staat (oder regionales Am
ISA /				
Feld Nr. VIII KONTROLLIS				
Diese internationale Anmeldung die folgende Anzahl von Blätter		ationalen Anmeldung <mark>liegen o</mark> ür die Gebührenberechnung	lie nachstehend angekrei	izten Unterlagen bei:
Antrag : 5		derte unterzeichnete Vollmach	h#	
Beschreibung (ohne Sequenzprotokollteil) : 247		der allgemeinen Vollmacht;		anden).
Ansprüche : 3		ndung für das Fehlen einer Un		anden).
Zusammenfassung : 1		ätsbeleg(e), in Feld Nr. VI du de Zeilennummer gekennzeic		
Zeichnungen :		de Zeilennummer gekennzeic etzung der internationalen Anr		<b>.</b>
Sequenzprotokollteil der Beschreibung : 2		erte Angaben zu hinterlegten Mi		
<del></del>	— 8 Frotok	oll der Nucleotid- und/oder A	minosäuresequenzen in o	computerlesharer Form
Blattzahlinsgesamt : 353	Sonstig	ge (einzeln aufführen): <del>[Freium</del>	Z l <del>ettosonios. Telefonzette</del> l	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
Abbildung der Zeichnungen, die mit der Zusammenfassung veröffentlicht werden soll (Nr.):	) i	Sprache, in der die nternationale Anmeldung deut eingereicht wird:	sch	
Feld Nr. IX UNTERSCHRIF			3011	
Der Name jeder unterzeichnenden i aus dem Antrag ergibt, in welcher	Person ist neben der U	nterschrift zu wiederholen, und	es ist anzugeben, sofern	sich dies nicht eindeutig
ads dem Annag eigibt, in weicher	Eigenschaft die Pers	on unterzeichnet.	<b>0</b>	
Roche Diagnostic	s GmbH			
ppa.	i.V.			
18/15	1/1/			
Dr. Kolb	Dr. Schwarz	_		
	DI. SCHWAIZ			•
	Vom	Anmeldeamt auszufüllen —		
<ol> <li>Datum des tatsächlichen Einga internationalen Anmeldung:</li> </ol>	angs dieser	27 JAN 2000	(27.01.00)	2. Zeichnungen
B. Geändertes Eingangsdatum auf	grund nachträglich, jed	ioch	(21. 01. 00 )	einge- gangen:
fristgerecht eingegangener Unte zur Vervollständigung dieser in	erlagen oder Zeichnur ternationalen Anmeldi	igen ung:		
				nicht ein- gegangen:
	igs der angeforderten 11(2) PCT:			1
Datum des fristgerechten Eingan	11(2) PCT:	6. 🗍 Überm	ittlung des Recherchenes g der Recherchengebühr	vamplers his zu-

## VENTINAG ODEN DIE INTERNATIONALE ZUSAWINENARBEIT AUF DEM

GEBIET DES PATENTWE

Dr. Kall, CR-TRITI
PCT Zur Koto!

MIT DER INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN Absender: PRÜFUNG BEAUFTRAGTE BEHÖRDE

**ROCHE DIAGNOSTICS GMBH** - Patentabteilung -D-68298 Mannheim WS JG Roche Diagnostics GmbH **ALLEMAGNE** Patentablellung RA SI 1 1. Mai 2001 Kn

> KIL KO

ρ

MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERSENDUNG DES INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN **PRÜFUNGSBERICHTS** 

(Regel 71.1 PCT)

Absendedatum (Tag/Monat/Jahr)

10.05.2001

WICHTIGE MITTEILUNG

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 5181/OA/WO-Im

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP00/00602

Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) 27/01/2000

WB

Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 29/01/1999

Anmelder

ROCHE DIAGNOSTICS GMBH et al

- 1. Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß ihm die mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde hiermit den zu der internationalen Anmeldung erstellten internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen, übermittelt.
- 2. Eine Kopie des Berichts wird gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen dem Internationalen Büro zur Weiterleitung an alle ausgewählten Ämter übermittelt.
- 3. Auf Wunsch eines ausgewählten Amts wird das Internationale Büro eine Übersetzung des Berichts (jedoch nicht der Anlagen) ins Englische anfertigen und diesem Amt übermitteln.

#### 4. ERINNERUNG

Zum Eintritt in die nationale Phase hat der Anmelder vor jedem ausgewählten Amt innerhalb von 30 Monaten ab dem Prioritätsdatum (oder in manchen Ämtern noch später) bestimmte Handlungen (Einreichung von Übersetzungen und Entrichtung nationaler Gebühren) vorzunehmen (Artikel 39 (1)) (siehe auch die durch das Internationale Büro im Formblatt PCT/IB/301 übermittelte Information).

lst einem ausgewählten Amt eine Übersetzung der internationalen Anmeldung zu übermitteln, so muß diese Übersetzung auch Übersetzungen aller Anlagen zum internationalen vorläufigen Prüfungsbericht enthalten. Es ist Aufgabe des Anmelders, solche Übersetzungen anzufertigen und den betroffenen ausgewählten Ämtern direkt zuzuleiten.

Weitere Einzelheiten zu den maßgebenden Fristen und Erfordernissen der ausgewählten Ämter sind Band II des PCT-Leitfadens für Anmelder zu entnehmen.

Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung beauftragten Behörde

Bevollmächtigter Bediensteter

Europäisches Patentamt D-80298 München

Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Tel. +49 89 2399-7351

Neumann, M

Fax: +49 89 2399 - 4465

## **PCT**

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeic	hen de	es Anmelders oder Anwalts	<del>                                     </del>		·····
5181/0/			WEITERES VOR	siehe Mitte Vorläufigen	ilung über die Übersendung des internationalen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internation	nales A	Aktenzeichen	Internationales Anmeld	edatum <i>(Tag/Monat/Jahr)</i>	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP	00/00	0602	27/01/2000		29/01/1999
Internation G01N33		atentklassifikation (IPK) oder i	nationale Klassifikation ui	nd IPK	
ļ	DIA	GNOSTICS GMBH et a			
1. Dies Behö	er inte orde e	ernationale vorläufige Prüf rstellt und wird dem Anme	ungsbericht wurde vo elder gemäß Artikel 36	n der mit der internatio übermittelt.	onalen vorläufigen Prüfung beauftragten
2. Dies	er BE	RICHT umfaßt insgesamt	7 Blätter einschließlic	ch dieses Deckblatts.	
.	ind/o	der Zeichnungen, die geäi	ndert wurden und dies	em Bericht zugrunde	tter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT)
Diese	e Anla	gen umfassen insgesamt	3 Blätter.		
3. Diese	er Ber	icht enthält Angaben zu fo	olgenden Punkten:		
]	$\boxtimes$	Grundlage des Berichts			
11		Priorität			
111		Keine Erstellung eines G	autachtens über Neuh	eit, erfinderische Tätig	keit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV		Mangelnde Einheitlichke			
٧	Ճ	Begründete Feststellung gewerblichen Anwendba	ı nach Artikel 35(2) hir ırkeit; Unterlagen und	sichtlich der Neuheit, Erklärungen zur Stütz	der erfinderischen Tätigkeit und der ung dieser Feststellung
VI		Bestimmte angeführte U	nterlagen		•
VII	⊠	Bestimmte Mängel der in		·	
VIII		Bestimmte Bemerkunge	n zur internationalen A	nmeldung	
Datum der	Einreid	chung des Antrags		Datum der Fertigstellur	ng dieses Berichts
25/05/20	00			10.05.2001	
Name und Prüfung be	auftrag	ischrift der mit der internation iten Behörde:	alen vorläufigen	Bevollmächtigter Bedie	nsteter Japonsovis Manufacture
<u></u>	D-80 Tel.	päisches Patentamt 1298 München +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 6	epmu d	Tilkorn, A-C	To the second of
	Fax:	+49 89 2399 - 4465		Tel. Nr. +49 89 2399 86	588

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00602

I. Grundlage des Berichts 1. Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten: 1-24 ursprüngliche Fassung Patentansprüche, Nr.: 1-19 eingegangen am 04/01/2001 mit Schreiben vom 03/01/2001 Sequenzprotokoll in der Beschreibung, Seiten: 1-2, eingereicht mit Schreiben vom 17.7.2000. Hinsichtlich der Sprache: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist. Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um ☐ die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach Regel 23.1(b)). ☐ die Veröffentlichungssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)). ☐ die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden ist (nach Regel 55.2 und/oder 55.3). 3. Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die internationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das: in der internationalen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist. zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist. Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt. Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt. 4. Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:

Seiten:

Nr.:

☐ Beschreibung,

☐ Ansprüche,

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00602

		Zeichnungen,	Blatt:				
5.			len nach Au	ffassu	ng der Behör	gen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den orde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich o)).	
		(Auf Ersatzblätter, di beizufügen).	ie solche Än	derun	gen enthalter	n, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Berich	ıt
6.	Etwa	aige zusätzliche Bem	erkungen:				
V.	Beg gew	ründete Feststellun erblichen Anwendb	g nach Artil arkeit; Unte	kel 35 rlage	(2) hinsichtli n und Erklär	lich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und de rungen zur Stützung dieser Feststellung	er
1.	Fest	stellung					
	Neul	heit (N)		Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	5-19 1-4	
					•		
	Erfin	derische Tätigkeit (E	T) .	Ja:	Ansprüche Ansprüche	- 1-19	
		derische Tätigkeit (E <sup>r</sup> rerbliche Anwendbark	T) . I seit (GA) .	Ja: Nein: Ja:	Ansprüche		

•

2. Unterlagen und Erklärungen

siehe Beiblatt

#### VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

#### Zu Punkt V

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: WO 93 24531 A D2: WO 89 12069 A

D3: Clin. Endocrinol. (1997) 47 287-296

#### 1 Neuheit (Art 33(2) PCT):

- Der Gegenstand des Anspruchs 1 wird von D1 (D1: Anspruch 9) vorweggenommen. In D1 wird die Herstellung des monoklonalen Antikörpers 1C7 detailliert beschrieben (Beispiel 1; S 7-8). Die beschriebene Methode einschließlich der Klonierung ist für den Fachmann nacharbeitbar. Entsprechend wird der Fachmann in die Lage versetzt auch einen zweiten Antikörper, der gegen BNP(1-76) gerichtet ist, zu produzieren, was dann wiederum auch die Durchführung eines Sandwich-Assays ermöglicht (D1: S 9 Abs 1; Ansprüche 7-9). Obwohl die mit Peptiden erzeugten Antikörper der vorliegenden Anmeldung (Anmeldung: S 20 Tabelle 1) natives pro-BNP nicht erkennen, heißt das nicht, daß die gemäß D1 (Beispiel 1) hergestellten Antikörper ebenfalls nicht das native pro-BNP erkennen, da in D1 andere Peptide eingesetzt werden (BNP(1-21), BNP(22-46), BNP(47-64)).
  - Folglich werden auch die Ansprüche 2-4 von D1 neuheitsschädlich getroffen.
- 1.2 Anspruch 5 ist neu, da in keinem der verfügbaren Dokumente ein Verfahren offenbart wird, das von zwei Antikörpern Gebrauch macht, die verschiedene Epitope des N-terminalen proBNP erkennen und eine Nachweisgrenze von unter 1 fmol/ml Patientenblut (= 1 pmol/l) aufweist.
- 1.3 Anspruch 6 ist neu, da keines der verfügbaren Dokumente ein Nachweisverfahren auf der Grundlage von BNP offenbart, das eine Differenzierung von gesunden und Patienten mit Herzinsuffizienz der NYHA Klassen I-IV erlaubt. Der abhängige Anspruch 7 ist dementsprechend ebenfalls neu; das gleiche gilt für den unabhängigen Verwendungsanspruch 8.

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

- 1.4 Anspruch 9 ist neu, da keines der verfügbaren Dokumente rekombinantes N-terminales proBNP offenbart. Entsprechend sind auch die Verwendung des rekombinanten N-terminalen proBNP (Ansprüche 10, 11), spezifische Antikörper (Ansprüche 12-16), deren Herstellung (Ansprüche 18, 19) und die zugehörigen Zellinien (Anspruch 17) neu.
- 2 <u>Erfinderische Tätigkeit (Art 33(3) PCT):</u>
- 2.1 Das einzige zusätzliche technische Merkmal in **Anspruch 5** bezieht sich auf das Ergebnis, das mit der Erfindung erzielt werden soll, nämlich auf eine niedrige Nachweisgrenze für N-terminales proBNP (< 1 fmol/ml). Da das Verfahren zum Nachweis von N-terminalen proBNP in einer Probe (Anspruch 1) nicht neu ist, scheint die beanspruchte Nachweisgrenze durch normales Experimentieren mit spezifischen Antikörpern erreichbar zu sein (Art 33(3) PCT).
- 2.2 Anspruch 6 scheint nicht erfinderisch zu sein:

D3, das als nächster Stand der Technik angesehen wird, beschreibt, daß das Nterminale proBNP (NT-proBNP) als Marker von Herzinsuffizienz verwendet werden kann. Der NT-proBNP Spiegel ist bei NYHA Klasse I Patienten gegenüber Gesunden erhöht, und steigt mit wachsender Herzinsuffizienz, wobei der Assay nach D3 eine Differenzierung von Gesunden und NYHA Klasse I-IV Patienten ermöglicht (D3: S 287 Spalt 2 Abs 2, 3; S 291 Fig. 3). Das Verfahren zur Bestimmung des NT-proBNP, das in D3 verwendet wird, ist ein Radioimmunassay, der von einem Antiserum Gebrauch, das gegen humanes proBNP(1-13) erzeugt wurde (D3: S 288 Spalte 2 Abs 1). D3 unterscheidet sich demnach vom Gegenstand des Anspruchs 6 im Nachweisverfahren. Während gemäß Anspruch 6 zwei Antikörper eingesetzt werden, die unterschiedliche Epitope auf dem N-terminalen proBNP erkennen, verwendet die Methode nach D3 nur einen Antikörper in einem kompetitiven Testformat (D3: S 288 spalte 2 Abs 1).

Die Aufgabe, die in Anspruch 6 gelöst wird, besteht darin, einen empfindlichen Assay bereitzustellen, der mit kurzen Inkubationszeiten auskommt (siehe Anmeldung: S 4 Abs 3).

Sandwichassays mit zwei Antigen-spezifischen Antikörpern sind dem Fachmann geläufig (z.B. D1: Anspruch 9; S 8 letzte Zeile- S 9 Abs 1) ebenso wie ihre Vorteile

wie z.B. die kürzeren Inkubationszeiten (D1: S 9 Abs 1). Dementsprechend scheint die Lehre aus D3, nämlich die Verwendung des NT-proBNP als Marker zur Differenzierung von gesundem und NYHA Klasse I-IV Plasma in Verbindung mit einem Sandwich-ELISA den Gegenstand des Anspruchs 6 nahezulegen. Entsprechend scheinen auch die Ansprüche 7 und 8 nicht erfinderisch zu sein.

2.3 Anspruch 9 scheint dem Art 33(3) PCT nicht gerecht zu werden.

Die Bedeutung des N-terminalen proBNP als diagnostischer Indikator oder Predictor für Herzinsuffizienz ist seit langem bekannt (z.B. D1: S 3 Z 2-6) und insbesondere die Verwendung von Antikörpern gegen das N-terminale proBNP Peptid in Immunoassays wird im Stand der Technik beschrieben (z.B. D1: S 3 Z 7- S 5 Z 11). D1, das als nächster Stand der Technik angesehen wird, beschreibt die Herstellung (D1: S 6 Abs 3) von proBNP(1-76) durch chemische Synthese, welches eine lange bekannte Standardmethode zur Herstellung von Peptiden darstellt. Darüberhinaus beschreibt D1 die Verwendung von N-terminalem proBNP(1-76) für die Herstellung von Antikörpern (D1: Anspruch 15). D1 beschreibt jedoch nicht die Herstellung und Verwendung von rekombinantem BNP(1-76).

Die Aufgabe, die in Anspruch 9 gelöst wird, besteht demnach darin, eine alternative Methode zur Herstellung eines proBNP(1-76) Peptides bereitzustellen. D2 offenbart die cDNA Sequenz von humanem BNP. In Figur 5 (D2: S 16 Z 24-27) wird die DNA Sequenz des humanen BNP (kodierende Region des Plasmids phBNP-1) sowie die zugehörige Peptidsequenz offenbart. In Beispiel 5 (S 41) von D2 wird die Klonierung des humanen BNP beschrieben. Darüberhinaus beschreibt D2 die Herstellung des BNP in rekombinanten Expressionssystemen (D2: S 20 Z 18- S 26 Z 25).

Die Bedeutung und Verwendung des N-terminalen proBNP wird in D1 beschrieben.

Darüberhinaus ist die Herstellung eines rekombinanten Proteins auf der Grundlage einer bekannten cDNA Sequenz eine Standardtechnik für den Fachmann zu sein.

Zusammenfassend scheint die Sequenz, die in D2 offenbart ist, in Kombination mit der Bedeutung und Verwendung, die in D1 beschrieben werden, den Gegenstand des Anspruchs 9 nahezulegen.

Da die Herstellung von Antikörpern mit Peptiden und Proteinen ebenfalls einem

#### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00602

dem Fachmann geläufige Technik ist und z.B. auch in D1 (S 7-8) beschrieben ist, scheinen auch die Ansprüche 12, 14-16, 18 (D1: S 9 Abs 2) und 19 (D1: S 7 Abs 2- S 8 Abs. 3) nicht dem Art 33(3) PCT gerecht zu werden.

Anspruch 13 bezieht sich auf Antikörper gegen den Bereich der Aminosäuren 10-66 des N-terminalen proBNP. Die Auswahl dieser Region soll gewährleisten, daß der Analyt auch dann noch erfaßt wird, wenn die N- oder C-terminalen Aminosäuren bereits von Proteasen verdaut worden sind. Entgegenzuhalten ist D1, welches den monoklonalen Antikörper 1C7 beschreibt, der spezifisch mit der Sequenz BNP(47-64) bindet. Darüberhinaus kann mit dem Verfahren, das in D1 beschrieben wird auch ein Antikörper produziert werden, der gegen das Peptid BNP(22-46) gerichtet ist (D1: S 7 Beispiel 1 Abs 1)). Entsprechend scheint Anspruch 13 ein eigenes erfinderisches Konzept zu fehlen. Das gleiche gilt für die Ansprüche 15-17, die sich auf spezifische hinterlegte

#### Zu Punkt VII

Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in der Beschreibung weder der in dem Dokument D2 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch dieses Dokument angegeben.

Antikörper und die produzierenden Zellinien beziehen.

#### Patentansprüche

- Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe dadurch gekennzeichnet, daß mindestens zwei Antikörper, die verschiedene Epitope des Nterminalen proBNP erkennen, verwendet werden.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß die Antikörper gleichzeitig am N-terminalen proBNP binden können.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2 dadurch gekennzeichnet, daß das Verfahren als heterogenes Verfahren durchgeführt wird
- 4. Verfahren nach Anspruch 3 dadurch gekennzeichnet, daß das Verfahren im Sandwichformat durchgeführt wird
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche dadurch gekennzeichnet, daß
  die untere Nachweisgrenze für N-terminales proBNP unter 1 fmol/ml eingesetzter
  Patientenprobe liegt.
- 6. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche dadurch gekennzeichnet, daß mittels der erhaltenen Werte eine Differenzierung nach Proben von gesunden Patienten und Proben von Patienten mit Herzinsuffizienz der NYHA-Klassen I bis IV vorgenommen werden kann
- 7. Verfahren nach Anspruch 6 dadurch gekennzeichnet, daß anhand der erhaltenen Werte eine Differenzierung zwischen Proben von gesunden Patienten und Proben von Patienten der NYHA-Klasse I vorgenommen werden kann.
- Verwendung des Verfahrens gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche zur Differenzierung zwischen Proben von gesunden Patienten und Proben von Patienten der NYHA-Klassen I bis IV

- 9. Rekombinantes N-terminales proBNP
- 10. Verwendung von rekombinantem N-terminalen proBNP als Standard in einem Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP gemäß den Ansprüchen 1 bis 7.
- Verwendung von rekombinantem N-terminalen proBNP zur Herstellung von Antikörpern gegen N-terminales proBNP.
- 12. Antikörper gegen rekombinantes N-terminales proBNP.
- 13. Antikörper gemäß Anspruch 12 dadurch gekennzeichnet, daß sie im Bereich von Aminosäure 10 bis 66 des N-terminalen proBNP spezifisch binden.
- 14. Antikörper gemäß Anspruch 12 oder 13 erhältlich durch Immunisierung eines geeigneten Organismus mit rekombinant hergestelltem N-terminalen proBNP.
- 15. Antikörper nach den Ansprüchen 12 bis 14, erhältlich aus den am 26.01.1999 bei der DSMZ hinterlegten Zellinien M 10.1.11 (DSM ACC 2386) oder M 13.4.14 (DSM ACC 2387).
- 16. Antikörper gemäß Anspruch 15, die in äquivalenter Weise mit N-terminalem proBNP hergestellt wurden wie die Antikörper, die von den Zellinien M 10.1.11 (DSM ACC 2386) oder M 13.4.14 (DSM ACC 2387), produziert werden.
- 17. Zellinien M 10.1.11 (DSM ACC 2386) oder M 13.4.14 (DSM ACC 2387) hinterlegt am 26.01.1999 bei der DSMZ.
- 18. Verfahren zur Herstellung von polyklonalen Antikörpern gemäß den Ansprüchen 12 bis 14 oder 16, enthaltend die Schritte Immunisieren eines geeigneten Organismus mit rekombinant hergestelltem N-terminalem proBNP, Isolieren der Antikörper, Screenen nach den reaktivsten Epitopen und Aufreinigung der Antikörper über Immunsorption an geeigneten Peptiden.

19. Verfahren zur Herstellung von monoklonalen Antikörpern gemäß den Ansprüchen 12 bis 16, enthaltend die Schritte Immunisieren eines geeigneten Organismus mit rekombinant hergestelltem N-terminalem proBNP und Auswahl der Klone bezüglich der Reaktivität der Antikörper mit nativem N-terminalem proBNP in verschiedenen Pools von Patientenseren.

# Translation INTER INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PATENT COOPERATION TREATY



(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 5181/OA/WO-Im	FOR FURTHER ACTION	SeeNotificationofTransmittalofInternationa Examination Report (Form PCT/IPEA/416	
International application No. PCT/EP00/00602	International filing date (day/n 27 January 2000 (27.		
International Patent Classification (IPC) or n G01N 33/68			
Applicant	ROCHE DIAGNOSTIC	S GMBH	
This international preliminary examinated and is transmitted to the applicant action.		by this International Preliminary Examining	g Authority
2. This REPORT consists of a total of	sheets, including	g this cover sheet.	
amended and are the basis for		the description, claims and/or drawings whing rectifications made before this Author the PCT).	
These annexes consist of a to	tal of3 sheets.		
3. This report contains indications rela	ting to the following items:		
l Basis of the report			
II Priority			
III Non-establishment o	of opinion with regard to novelty	inventive step and industrial applicability	
Lack of unity of inv	ention		
V Reasoned statement citations and explan	under Article 35(2) with regard ations supporting such statemen	o novelty, inventive step or industrial appli	cability;
VI Certain documents of	cited		
VII Certain defects in th	e international application		
<u> </u>	s on the international application		
Date of submission of the demand	Date of	completion of this report	
25 May 2000 (25.05.	00)	10 May 2001 (10.05.2001)	
Name and mailing address of the IPEA/EP	Author	zed officer	
Facsimile No.	Teleph	one No.	

International application No.

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

#### PCT/EP00/00602

1. 1	Basis	of the re	port	
1.	With	regard to	the elements of the international application:*	
		the inte	rnational application as originally filed	
	$\boxtimes$	the des	cription:	
		pages	1-24	, as originally filed
		pages		, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of	
	$\square$	the clai		
	لكا	pages		, as originally filed
		pages	, as amended (together with any st	
		pages		, filed with the demand
		pages		ry 2001 (03.01.2001)
	$\Box$	مالم مالم		
	ш	the dra	-	, as originally filed
		pages pages		
		pages	, filed with the letter of	
				·
	∐ t	•	nce listing part of the description:	
		pages		
		pages		
		pages	, filed with the letter of	
2.	the in	nternation e elemen	to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority and application was filed, unless otherwise indicated under this item. Its were available or furnished to this Authority in the following language guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).	which is:
	П		guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
			guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination	on (under Rule 55.2 and/
3.	With	regard minary e	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application was carried out on the basis of the sequence listing:	cation, the international
		contair	ned in the international application in written form.	
		filed to	gether with the international application in computer readable form.	
	$\boxtimes$	furnish	ed subsequently to this Authority in written form.	
	$\boxtimes$	furnish	ed subsequently to this Authority in computer readable form.	
			atement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyon tional application as filed has been furnished.	d the disclosure in the
	$\boxtimes$		atement that the information recorded in computer readable form is identical to the writernished.	tten sequence listing has
4.		The an	nendments have resulted in the cancellation of:	
			the description, pages	
			the claims, Nos.	
			the drawings, sheets/fig	
5.			port has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they ha the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	ve been considered to go
	in th	acement . is report 10.17).	sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under a substitution of as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain to	Article 14 are referred to amendments (Rule 70.16
		•	ent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this t	report.
	-	-	·	

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 00/00602

 Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	5 - 19	YES
	Claims	1 - 4	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1 - 19	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1 - 19	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Reference is made to the following documents:

D1: WO-A-93/24531 D2: WO-A-89/12069

D3: Clin. Endocrinol. (1997) 47 287-296

#### 1. Novelty (PCT Article 33(2)):

1.1 The subject matter of Claim 1 is anticipated by D1 (D1: Claim 9). D1 describes in detail the production of the monoclonal antibody 1C7 (Example 1; pages 7-8). The method described, including the cloning, can be reproduced by a person skilled in the art. Accordingly, a person skilled in the art is also able to produce a second antibody directed against BNP(1-76), which then also enables a sandwich assay to be carried out (D1: page 9, paragraph 1; Claims 7-9). Although the antibodies of the present application produced by peptides (application: page 20, Table 1) do not detect native pro-BNP, this does not mean that the antibodies produced as per D1 (Example 1) likewise do not detect the native pro-BNP since other peptides are used in D1 (BNP(1-21), BNP(22-46), BNP(47-64)).

Therefore the novelty of **Claims 2 to 4** is also anticipated by D1.

- 1.2 Claim 5 is novel since none of the available documents discloses a method which uses two antibodies that detect different antigenic determinants of N-terminal proBNP and have a detection limit of less than lfmol/ml patient blood (= 1 pmol/l).
- 1.3 Claim 6 is novel since none of the available documents discloses a BNP-based detection method which permits differentiation between healthy patients and those suffering cardiac insufficiency of NYHA Classes I IV. Accordingly dependent Claim 7 is likewise novel; the same applies to independent use Claim 8.
- 1.4 Claim 9 is novel since none of the available documents discloses recombinant N-terminal proBNP.

  Accordingly the use of recombinant N-terminal proBNP (Claims 10 and 11), specific antibodies (Claims 12 to 16), their production (Claims 18 and 19) and the associated cell lines (Claim 17) are also novel.
- 2. Inventive step (PCT Article 33(3)):
- 2.1 The single additional technical feature in **Claim 5** concerns the result to be attained with the invention, namely a low N-terminal proBNP detection limit (< 1 fmol/ml). Since the method of detecting N-terminal proBNP in a sample (Claim 1) is not novel, the claimed detection limit appears to be attainable by normal experimentation with specific

antibodies (PCT Article 33(3)).

Claim 6 does not appear to be inventive: 2.2 D3, which is considered the closest prior art, specifies that the N-terminal proBNP (NT-proBNP) can be used as a cardiac insufficiency marker. The NTproBNP level in NYHA Class 1 patients is higher than in healthy patients and increases as the cardiac insufficiency increases, the D3 assay permitting differentiation between healthy patients and NYHA Class I - IV patients (D3: page 287, column 2, paragraphs 2, 3; page 291, Figure 3). The method for determining NT-proBNP which is used in D3 is a radio immunoassay that uses an antiserum produced to act against human proBNP (1-13) (D3: page 288, column 2, paragraph 1). Consequently D3 differs from the subject matter of Claim 6 by the detection method. Whilst two antibodies detecting different antigenic determinants on N-terminal proBNP are used according to Claim 6, the D3 method uses only one antibody in a competitive test format (D3: page 288, column 2, paragraph 1).

The object achieved in Claim 6 is that of preparing a sensitive assay which only requires short incubation periods (see application, page 4, paragraph 3).

A person skilled in the art is familiar with sandwich assays with two antigen-specific antibodies (e.g. D1: Claim 9; page 8, last line - page 9, paragraph 1), and with their advantages such as, for example, the shorter incubation periods (D1: page 9, paragraph 1). Accordingly the teaching of D3, that is, the use of NT-proBNP as marker for

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

distinguishing between healthy plasma and NYHA Class I - IV plasma in conjunction with a sandwich ELISA appears to suggest the subject matter of Claim 6. Therefore Claims 7 and 8 likewise appear to be non-inventive.

2.3 Claim 9 does not appear to comply with PCT Article 33(3). The significance of N-terminal proBNP as diagnostic indicator or predictor for cardiac insufficiency has been known for a long time (e.g. D1: page 3, lines 2-6) and the use of antibodies against the N-terminal proBNP peptide in immunoassays in particular is described in the prior art (e.g. D1: page 3, line 7 - page 5, line 11). D1, which is considered the closest prior art, describes the production (D1: page 6, paragraph 3) of proBNP (1-76) by chemical synthesis, which is a long-known standard method of producing peptides. Moreover, D1 describes the use of N-terminal proBNP(1-76) for producing antibodies (D1: Claim 15). However, D1 does not describe the production and use of recombinant BNP(1-76).

The object achieved in Claim 9 is consequently that of devising an alternative method for producing a proBNP(1-76) peptide. D2 discloses the cDNA sequence of human BNP. Figure 5 (D2: page 16, lines 24-27) discloses the DNA sequence of human BNP (coding region of the plasmid phBNP-1) and the associated peptide sequence. Example 5 (page 41) of D2 describes the cloning of human BNP. Moreover, D2 describes the production of BNP in recombinant expression systems (D2: page 20, line 18 - page 26, line 25).

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

The significance and use of N-terminal proBNP is described in D1.

Furthermore, the production of a recombinant protein on the basis of a known cDNA sequence is a standard technique for a person skilled in the art.

In conclusion, the sequence disclosed in D2 in combination with the significance and use described in D1 appears to render the subject matter of **Claim** 9 obvious.

Since the production of antibodies with peptides and proteins is likewise a familiar technique for a person skilled in the art and is also described, for example, in D1 (pages 7-8), Claims 12, 14-16, 18 (D1: page 9, paragraph 2) and 19 (D1: page 7, paragraph 2 - page 8, paragraph 3) likewise appear not to comply with PCT Article 33(3).

Claim 13 concerns antibodies against the 10-66 range of amino acids of N-terminal proBNP. The choice of this range is intended to ensure that the analyte can also be detected when the N or C-terminal amino acids have already been digested by proteases. Dl can be cited against this since it describes the monoclonal antibody 1C7 which specifically binds to the BNP(47-64) sequence. Moreover, the Dl method can also produce an antibody which is directed against the BNP(22-46) peptide (Dl: page 7, Example 1, paragraph 1). Therefore Claim 13 appears to be lacking an inherent inventive concept.

The same applies to Claims 15 to 17, which concern specific deposited antibodies and the producing cell

# International application No. INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT PCT/EP 00/00602 lines.

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

International application No. PCT/EP 00/00602

VII.	Certain	defects in	the	international	8	pplication
------	---------	------------	-----	---------------	---	------------

Contrary to the requirements of PCT Rule 5.1(a)(ii), the description did not cite D2 and it did not briefly outline the relevant prior art contained therein.

#### Claims

- 1. Method of identifying N-terminal proBNP in a sample, wherein at least two antibodies detecting different epitopes of the N-terminal proBNP are used.
- 2. Method as claimed in claim 1, wherein the antibodies can bind simultaneously to the N-terminal proBNP.
- 3. Method as claimed in claim 1 or 2, wherein the method is performed heterogeneously.
- 4. Method as claimed in claim 3, wherein the method is performed as a sandwich format.
- 5. Method as claimed in one of the aforementioned claims, wherein the lower detection limit for N-terminal proBNP is under 1 fmol/ml.
- 6. Method as claimed in one of the aforementioned claims, wherein by means of the values obtained a differentiation of the samples taken from healthy patients and patients with heart failure of the NYHA-classes I to IV can be made.
- 7. Method as claimed in claim 6, wherein by means of the values obtained a differentiation of the samples taken from healthy patients and patients of NYHA-class I can be made.
- 8. Use of the method according to one of the aforementioned claims for the differentiation between samples taken from healthy patients and patients with heart failure of NYHA-classes I to IV.

- 9. Recombinant N-terminal proBNP
- 10. Use of recombinant N-terminal proBNP as a standard in a method of identifying N-terminal proBNP according to the claims 1 to 7.
- 11.Use of recombinant N-terminal proBNP for the production of antibodies against N-terminal proBNP.
- 12. Antibodies against recombinant N-terminal proBNP.
- 13. Antibodies as claimed in claim 12, wherein they bind specifically in the amino acid range 10 to 66 of the N-terminal proBNP.
- 14. Antibodies as claimed in claim 12 or 13 obtainable by immunization of a suitable organism with recombinantly produced N-terminal proBNP.
- 15. Antibodies as claimed in claims 12 to 14, obtainable from the cell lines M 10.1.11 or M 13.4.14.
- 16.Antibodies as claimed in claim 15 and produced in an equivalent way with N-terminal proBNP compared to those produced from the cell lines M 10.1.11 or M 13.4.14.
- 17.Cell lines M 10.1.11 or M 13.4.14 deposited with the DSMZ on 26.01.1999.

- 18. Method for the production of polyclonal antibodies as claimed in claims 12 to 14 or 16, containing the steps immunization of a suitable organism with recombinantly produced N-terminal proBNP, isolation of antibodies, screening for the most reactive epitopes and purification of the antibodies by immunosorption with appropriate peptides.
- 19. Method for the production of monoclonal antibodies as claimed in claims 12 to 16, containing the steps immunization of a suitable organism with recombinantly produced N-terminal proBNP and selection of the clones regarding the antibody reactivity with native N-terminal proBNP in different pools of patient sera.



PCT

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 5181/0A/WO-Im	Re	siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit zutreffend, nachstehender Punkt 5			
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldeda	atum (F	Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)		
PCT/EP 00/00602	(Tag/Monat/Jahr) 27/01/200	0	29/01/1999		
Anmelder					
ROCHE DIAGNOSTICS GMBH et	al				
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In	de von der Internationalen Re ternationalen Büro übermitte	echerchenbehörde erste lt.	ellt und wird dem Anmelder gemäß		
Dieser internationale Recherchenbericht umfa	aßt insgesamt <u>3</u> weils eine Kopie der in dieser	Blätter. m Bericht genannten Ur	nterlagen zum Stand der Technik bei.		
Grundlage des Berichts					
A. Hinsichtlich der <b>Sprache</b> ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing	ernationale Recherche auf de gereicht wurde, sofern unter	er Grundlage der interna diesem Punkt nichts and	ationalen Anmeldung in der Sprache deres angegeben ist.		
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	ne ist auf der Grundlage eine durchgeführt worden.	r bei der Behörde einge	ereichten Übersetzung der internationalen		
b. Hinsichtlich der in der internationale Recherche auf der Grundlage des	en Anmeldung offenbarten Ni Seguenzprotokolls durchgefü	ucleotid und/oder An ihrt worden, das	nInosäuresequenz ist die internationale		
in der internationalen Anme	eldung in Schriflicher Form er	nthalten ist.			
· · ·	ionalen Anmeldung in compu		reicht worden ist.		
	ch in schriftlicher Form einge				
L	ch in computerlesbarer Form				
internationalen Anmeldung	im Anmeldezeitpunkt hinaus	sgeht, wurde vorgelegt.	nicht über den Offenbarungsgehalt der		
Die Erklärung, daß die in α wurde vorgelegt.	omputerlesbarer Form erfaßt	en Informationen dem s	schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,		
2. Bestimmte Ansprüche ha	ben sich als nicht recherci	h <b>lerbar erwiesen</b> (siehe	e Feld I).		
4	t der Erfindung (siehe Feld				
4. Hinsichtlich der Bezelchnung der Erfl		d d			
	gereichte Wortlaut genehmig r Behörde wie folgt festgeset				
wurde der Wortlauf von de	r Behörde wie folgt festgeset				
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung			•		
wurde der Wortlaut nach R Anmelder kann der Behörd Recherchenberichts eine S	le innerhalb eines Monats na Stellungnahme vorlegen.	angegebenen Fassung ach dem Datum der Abs	von der Behörde festgesetzt. Der endung dieses internationalen		
6. Folgende Abbildung der Zelchnungen	ist mit der Zusammenfassur	ng zu veröffentlichen: Ab			
wie vom Anmelder vorgeso	_		keine der Abb.		
	eine Abbildung vorgeschlage				
weil diese Abbildung die E	rfindung besser kennzeichne	et.			

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 G01N33/68 C07K14/58 G01N33/68 C07K16/26 C07K16/18 C12N15/06 IPK 7 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 G01N Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) WPI Data, PAJ, BIOSIS C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Kategorie® 1-4.X WO 93 24531 A (DZIEGLEWSKA HANNA EVA 9-14,18 ; MEDINNOVA SF (NO); HALL CHRISTIAN (NO)) 9. Dezember 1993 (1993-12-09) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,9 1,5-8Υ 1,5-8HUNT P J ET AL: "IMMUNOREACTIVE AMINO-TERMINAL PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTIDE (NT-PROBNP): A NEW MARKER OF CARDIAC IMPAIRMENT" CLINICAL ENDOCRINOLOGY.GB.BLACKWELL SCIENTIFIC PUBLICATIONS, OXFORD Bd. 47, 1997, Seiten 287-296, XP000913471 ISSN: 0300-0664 9-14.18X Seite 287, Spalte 2, Zeile 15 - Zeile 20 Siehe Anhang Patentfamilie χ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen \*A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 21/08/2000 10. August 2000 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

1

Gundlach, B

A X	DAGGUBATI, S. ET AL.: "Adrenomedullin, endothelin, neuropeptide Y, atrial, brain, and C-natriuretic prohormone peptides compared as early heart failure indicators" CARDIOVASCULAR RESEARCH, Bd. 36, 1997, Seiten 246-255, XP000913576 Seite 253, Spalte 2, Absatz 1  HUNT P J ET AL: "THE AMINO-TERMINAL PORTION OF PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTIDE (PRO-BNP) CIRCULATES IN HUMAN PLASMA" BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, US, ACADEMIC PRESS INC. ORLANDO, FL, Bd. 214, Nr. 3, 1995, Seiten 1175-1183, XP000907386 ISSN: 0006-291X in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  HUNT P J ET AL: "THE ROLE OF THE CIRCULARION IN PROCESSING PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTIDE (PROBNP) TO AMINO-TERMINAL BNP AND BNP-32" PEPTIDES, US, ELMSFORD, Bd. 18, Nr. 10, 1997, Seiten 1475-1481, XP000913698	1,5-8  9-14,18  9-14,18  1-8, 15-17,19  9-14,18
A X	Seite 253, Spalte 2, Absatz 1   HUNT P J ET AL: "THE AMINO-TERMINAL PORTION OF PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTIDE (PRO-BNP) CIRCULATES IN HUMAN PLASMA" BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, US, ACADEMIC PRESS INC. ORLANDO, FL, Bd. 214, Nr. 3, 1995, Seiten 1175-1183, XP000907386 ISSN: 0006-291X in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument   HUNT P J ET AL: "THE ROLE OF THE CIRCULARION IN PROCESSING PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTIDE (PROBNP) TO AMINO-TERMINAL BNP AND BNP-32" PEPTIDES, US, ELMSFORD, Bd. 18, Nr. 10, 1997, Seiten 1475-1481,	9-14, 18 1-8, 15-17, 19
A X	PORTION OF PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTIDE (PRO-BNP) CIRCULATES IN HUMAN PLASMA" BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, US, ACADEMIC PRESS INC. ORLANDO, FL, Bd. 214, Nr. 3, 1995, Seiten 1175-1183, XP000907386 ISSN: 0006-291X in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  HUNT P J ET AL: "THE ROLE OF THE CIRCULARION IN PROCESSING PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTIDE (PROBNP) TO AMINO-TERMINAL BNP AND BNP-32" PEPTIDES, US, ELMSFORD, Bd. 18, Nr. 10, 1997, Seiten 1475-1481,	1-8, 15-17,19
x	HUNT P J ET AL: "THE ROLE OF THE CIRCULARION IN PROCESSING PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTIDE (PROBNP) TO AMINO-TERMINAL BNP AND BNP-32" PEPTIDES, US, ELMSFORD, Bd. 18, Nr. 10, 1997, Seiten 1475-1481,	15-17,19
	CIRCULARION IN PROCESSING PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTIDE (PROBNP) TO AMINO-TERMINAL BNP AND BNP-32" PEPTIDES,US,ELMSFORD, Bd. 18, Nr. 10, 1997, Seiten 1475-1481,	9-14,18
.	ISSN: 0196-9781	
Α	das ganze Dokument	1-8, 15-17,19
		·

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inform on patent family members

Interpal	Application No
PCINEP	00/00602

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date	
WO 9324531 A	09-12-1993	AT 172989 T AU 667223 B AU 4340593 A CA 2136961 A DE 69321955 D DE 69321955 T EP 0648228 A ES 2123056 T JP 7507210 T US 5786163 A	15-11-1998 14-03-1996 30-12-1993 09-12-1993 10-12-1998 10-06-1999 19-04-1995 01-01-1999 10-08-1995 28-07-1998	

#### BUDAPESTER VERTRAG UBER DIE INTERNATIONALE ANERKENNUNG DER HINTERLEGUNG VON MIKROORGANISMEN FUR DIE ZWECKE VON PATENTVERFAHREN

# INTERNATIONALES FORMBLATT

Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Str. 116

68305 Mannheim

EMPFANGSBESTÄTIGUNG BEI ERSTHINTERLEGUNG. ausgesteilt gemaß Regei 7.1 von der unten angegebenen INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE

		·						
I. KENNZEICHNUNG	DES MIKROORGANISMUS							
	zugeteiltes Bezugszeichen: >M 13.4.14	Von der INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE zugeteilte EINGANGSNUMMER:  DSM ACC2387						
II. WISSENSCHAFT	II. WISSENSCHAFTLICHE BESCHREIBUNG UND/ODER VORGESCHLAGENE TAXONOMISCHE BEZEICHNUNG							
Mit dem unter I. bezeichneten Mikroorganismus wurde								
( ) (	( ) eine wissenschaftliche Beschreibung ( ) eine vorgeschlagene taxonomische Bezeichnung eingereicht (Zutreifendes ankreuzen).							
III. EINGANG UND	III. EINGANG UND ANNAHME							
Diese internationale le Ersthintertegung) <sup>1</sup> ein	finterlegungsstelle nimmt den unter i bezeichneten Mikro gegangen ist.	organismus an, der bei ihr am 1999-01-26 (Datum der						
IV. EINGANG DES	ANTRAGS AUF UMWANDLUNG							
Der unter I bezeichnete Mikroorganismus ist bei dieser Internationalen Hinterlegungsstelle am eingegangen (Danum der Erst- hinterlegung) und ein Antrag auf Umwandlung dieser Ersthinterlegung in eine Hinterlegung gemaß Budapester Vertrag ist am eingegangen (Danum des Eingangs des Antrags auf Umwandlung).								
V. INTERNATIONA	LE HINTERLEGUNGSSTELLE							
MIKRO	DEUTSCHE SAMMLUNG VON DORGANISMEN UND ZELLKULTUREN GmbH	Unterschrift(en) der zur Vertretung der internationalen Hinterlegungsstelle berugten Person(en) oder des (der) von ihr ermachtigten Bediensteten:						
Anschrift: Masche D-3812	roder Weg 1b 4 Braunschweig	O Wells Datum: 1999-02-11						

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Falls Regel 6.4 Buchstabe d zutrifft, ist dies der Zeitpunkt, zu dem der Status einer internationalen Hinterlegungsstelle erworben worden ist. Formblatt DSMZ-BP/4 (einzige Seite) 0196

# BUDAPESTER VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ANERKENNUNG DER HINTERLEGUNG VON MIKROORGANISMEN FUR DIE ZWECKE VON PATENTVERFAHREN

# INTERNATIONALES FORMBLATT

Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Str. 116

68305 Mannheim

LEBENSFÄHIGKEITSBESCHEINIGUNG ausgesteilt gemaß Regei 10.2 von der unten angegebenen INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE

I. HINTER	LEGER	II. KENNZEICHNUNG DES MIKROORGANISMUS
Name: Anschrift:	Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Str. 116 68305 Mannheim	Von der INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE zugeteilte EINGANGSNUMMER: DSM ACC2387  Dazum der Hinterlegung oder Weiterleitung <sup>1</sup> : 1999-01-26
III. LEBEN	nsfähigkeitsbescheinigung	_4
( <b>x</b>	sfähigkeit des unter II genannten Mikroorganismus ist am 199 Zeitpunkt war der Mikroorganismus  (3) lebensfähig  (3) nicht mehr lebensfähig	9 - 01 - 27 <sup>3</sup> ge <del>pruft</del> worden.
IV. BEDIN	NGUNGEN, UNTER DENEN DIE LEBENSFAHIGKEITSPRÜFU	NG DURCHGEFUHRT WORDEN IST
V. INTERI	NATIONALE HINTERLEGUNGSSTELLE	
	DSMZ-DEUTSCHE SAMMLUNG VON	Unterschrift(en) der zur Vertretung der internationalen Hinterlegungsstell

der jeweils letzten erneuten Hinterlegung oder Weiterleitung.

In den in Regel 10.2 Buchstabe a Ziffer ii und iii vorgesehenen fallen Angabe der letzten Lebenstähigkeitsprufung.

Ausfüllen, wenn die Angaben beantragt worden sind und wenn die Ergebnisse der Prüfung negativ waren.

#### Patentansprüche

- Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe dadurch gekennzeichnet, daß mindestens zwei Antikörper, die verschiedene Epitope des Nterminalen proBNP erkennen, verwendet werden.
- Verfahren nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß die Antikörper gleichzeitig am N-terminalen proBNP binden können.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2 dadurch gekennzeichnet, daß das Verfahren als heterogenes Verfahren durchgeführt wird
- 4. Verfahren nach Anspruch 3 dadurch gekennzeichnet, daß das Verfahren im Sandwichformat durchgeführt wird
- 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Änsprüche dadurch gekennzeichnet, daß die untere Nachweisgrenze für N-terminales proBNP unter 1 fmol/ml liegt.
- 6. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche dadurch gekennzeichnet. daß mittels der erhaltenen Werte eine Differenzierung nach Proben von gesunden Patienten und Proben von Patienten mit Herzinsuffizienz der NYHA-Klassen I bis IV vorgenommen werden kann
- Verfahren nach Anspruch 6 dadurch gekennzeichnet, daß anhand der erhaltenen Werte eine Differenzierung zwischen Proben von gesunden Patienten und Proben von Patienten der NYHA-Klasse I vorgenommen werden kann.
- 8. Verwendung des Verfahrens gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche zur Differenzierung zwischen Proben von gesunden Patienten und Proben von Patienten der NYHA-Klassen I bis IV

- 9. Rekombinantes N-terminales proBNP
- Verwendung von rekombinantem N-terminalen proBNP als Standard in einem
   Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP gemäß den Ansprüchen 1 bis 7.
- 11. Verwendung von rekombinantem N-terminalen proBNP zur Herstellung von Antikörpern gegen N-terminales proBNP.
- 12. Antikörper gegen rekombinantes N-terminales proBNP.
- 13. Antikörper gemäß Anspruch 12 dadurch gekennzeichnet, daß sie im Bereich von Aminosäure 10 bis 66 des N-terminalen proBNP spezifisch binden.
- 14. Antikörper gemäß Anspruch 12 oder 13 erhältlich durch Immunisierung eines geeigneten Organismus mit rekombinant hergestelltem N-terminalen proBNP.
- 15. Antikörper nach den Ansprüchen 12 bis 14, erhältlich aus der Zellinien M 10.1.11 oder M 13.4.14
- 16. Antikörper gemaß Anspruch 15, die in äquivalenter Weise mit N-terminalem proBNP hergestellt wurden wie die Antikörper, die von den Zellinien M 10.1.11 oder M 13.4.14, produziert werden.
- 17. Zellinien M 10.1.11 oder M 13.4.14 hinterlegt am 26.01.1999 bei der DSMZ.
- 18. Verfahren zur Herstellung von polyklonalen Antikörpern gemäß den Ansprüchen 12 bis 14 oder 16. enthaltend die Schritte Immunisieren eines geeigneten Organismus mit rekombinant hergestelltem N-terminalem proBNP, Isolieren der Antikörper, Screenen nach den reaktivsten Epitopen und Aufreinigung der Antikörper über Immunsorption an geeigneten Peptiden.

19. Verfahren zur Herstellung von monoklonalen Antikörpern gemäß den Ansprüchen 12 bis 16. enthaltend die Schritte Immunisieren eines geeigneten Organismus mit rekombinant hergestelltem N-terminalem proBNP und Auswahl der Klone bezüglich der Reaktivität der Antikörper mit nativem N-terminalem proBNP in verschiedenen. Pools von Patientenseren.

JC17 Rec'd PCT/PTO 26 JUL 2001 09/890442 PCT/EP00/00602

32

#### SEQUE: 12 PROTOKOLL

<110>	Rocne	Diagn	ostic	s GmbH						
<120>	Verfah	ren z	um Na	chweis	yon !	N-termina	lem pr	OBMP		
<130>	518102	<b>.WO-</b> S2	:							
<140>										
<141>										
<160>	6									
<170>	Patent	In Ve	er. 2.	. 1						
<210>										
<211>	17									
<212>	DNA									
<213>	E. co.	lı								
<400>	1									
ccgga	tccca (	cccgc	Eg							17
<210>	2									
<211>	79									
<212>	DNA									
<213>	E. co	li								
<400>	2									
cggga	tccca	cccac	tgggt	tacacq	ggtt	cegettee	ga cct	ggaaacc	teeggte	tạc 60
aggaa	cagcg	taacc	acct							79
<210>										
<211>	_									
<212>										
<213>	E. co	li								
<400>	• 3									
cggtt	ccagg	gaggt	ctatt	caacci	cgcag	ttcggaca	ığt tta	ccctgca	agtagtt	acg 60
ctgtt	cctgc									70
<210										
<211:										
	> DNA									
<213	> E. co	11								
<400	> 4									
caga	CECCC	tggaa	ceșet	ccagg.	aatcc	ccacatca	qa ccq	iàrărrră	;aaatc:	cat 6

WO 00/45176 PCT/EP00/00602

33

gaagttgcta c	71
<210> 5	
<211> 87	
<212> DNA	
<213> E. coli	
<400> 5	
cccaagetta acgeggagea egeagggtgt acagaaceat titaeggtga ccaeggatae	: 60
cttcggtagc aacttcacgg gatttcc	87
<210> 6	
<211> 19	
<212> DNA	
<213> E. coli	
<400> 6	
c <b>ccaagct</b> ta acgcggagc	19

#### ROCHE DIAGNOSTICS GMBH

5181/00/DE

#### Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP

5

30

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe mit mindestens zwei Antikörpern, die verschiedene Epitope des N-terminalen proBNP erkennen. Das Verfahren kann zur Differenzierung bzw. Klassifizierung von Proben von Gesunden und Proben von Patienten der NYHA-Klassen I bis IV angewendet werden. Außerdem betrifft die Erfindung rekombinantes N-terminales proBNP, dessen Verwendung als Standard in einem Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP, sowie Antikörper, die rekombinantes N-terminales proBNP erkennen, und deren Herstellung.

- Herzinsuffizienz ist ein weit verbreitetes Phänomen insbesondere in der westlichen Welt.

  Unter Herzinsuffizienz versteht man gemäß Roche Lexikon Medizin (1993, Urban & Schwarzenberg) das akute oder chronische Unvermögen des Herzens, bei Belastung oder schon im Ruhezustand den für den Stoffwechsel erforderlichen Blutauswurf aufzubringen bzw. den venösen Rückfluss aufzunehmen (sogenannter Backward- und Forward-
- Failure). Es liegt also eine Schwäche der Pumpenfunktion vor. Die Ursachen für Herzinsuffizienz sind vielschichtig. Unter anderem sind hier entzündliche und degenerative Veränderungen des Herzmuskels, koronare Durchblutungsstörung, Herzinfarkt und Verletzungen zu nennen. Dies führt zu Veränderungen am peripheren Blutkreislauf, Störung der Atmung, der Nierenfunktion und des Elektrolytstoffwechsels
   (Ödeme) und zu verminderter Leistungsfähigkeit der Skelettmuskulatur.

Gemäß der New York Heart Association (NYHA) wird Herzinsuffizienz anhand von körperlichen Belastungstests in sogenannte NYHA-Klassen eingeteilt: I bedeutet völlige Beschwerdefreiheit bei normaler körperlicher Belastung, II bedeutet leichte Einschränkung der körperlichen Belastbarkeit, III bedeutet starke Einschränkung der Belastbar-

keit, IV bedeutet, daß bei jeder körperlichen Tätigkeit eine Zunahme der meist auch in Ruhe bestehenden Insuffizienzzeichen stattfindet.

Zu einer effektiven medikamentösen Behandlung von Herzinsuffizienz mittels Glykosiden, Vasodilatoren, ACE-Hemmern und/oder β-Blockern ist es erforderlich, zuvor das Vorliegen einer Herzinsuffizienz genau zu diagnostizieren und möglichst auch nach ihrem Schweregrad zu klassifizieren und zusätzlich den Verlauf der Behandlung zu monitoren.

5

20

25

Im Stand der Technik werden einige Serummarker zur frühen Diagnose von Herzinsuffizienz wie beispielsweise ANP (N-terminal atrial natriuretic peptide hormon) und proANP, CNP (C-natriuretic peptide), Adrenomedullin, Neuropeptid Y, Endothelin und
BNP (brain natriuretic peptide) diskutiert. ANP und proANP sind prinzipiell als Marker
zur Diagnose von Herzinsuffizienz geeignet, besitzen jedoch eine geringe Stabilität bzw.
kurze Halbwertzeit im Blut, was diagnostische Messungen erschwert (Clin. Sci. 95(3)
(1998), 235-239; Cleland et al., Heart 75 (1996), 410-413).

Ein häufig zitierter und als aussagekräftig angesehener Marker ist das BNP (brain natriuretic peptide). BNP wurde ursprünglich im Gehirn von Schweinen identifiziert. Es handelt sich dabei um ein Herzhormon, das strukturelle und funktionelle Ähnlichkeit mit ANP (atrial natriuretic peptide) besitzt (Sudoh et al., Nature 332 (1988), 78-81). Das humane BNP, das aus 32 Aminosäuren besteht, wird vor allem von den Herzventrikeln sekretiert und zirkuliert im humanen Blutplasma. Der Einsatz von BNP als diagnostischer Marker ist beispielsweise aus der EP-A-0 542 255 bekannt. BNP besitzt eine intramolekulare Disulfidbrücke und ist als Analyt vermutlich aufgrund seiner physiologischen Funktion als Hormon, das schnell wieder abgebaut werden muß, nicht sehr stabil und daher als diagnostischer Marker nur beschränkt geeignet (Masuta et al., Clin. Chem. Vol. 44 No. 6 Supplement A (1998), 130; Tsuji et al., Clin. Chem. 40 (1994), 672).

Das Vorläufer-Molekül von BNP, das proBNP, besteht aus 108 Aminosäuren, von denen die zuvor beschriebenen 32 C-terminalen Aminosäuren (77-108), die als BNP bezeichnet werden, die eigentliche hormonelle Wirkung entfalten. Die vom Precursor abgespaltenen

N-terminalen Aminosäuren 1-76 werden als N-terminales proBNP bezeichnet. Neben BNP (77-108) zirkuliert auch N-terminales proBNP (1-76) im Plasma (Hunt et al., Biochem. Biophys. Res. Com. 214 (1995), 1175-1183), so daß N-terminales proBNP ebenfalls als Marker für Herzinsuffizienz in Frage kommt.

5

10

15

20

In der WO 93/24531 (US 5,786,163) wird ein immunologisches Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP und dazu verwendete Antikörper beschrieben. Zur Gewinnung der Antikörper werden hier einzelne synthetisch hergestellte Peptide aus der Sequenz von N-terminalem proBNP verwendet. Prinzipiell ist zwar die Gewinnung von Antikörpern mittels Peptidimmunisierung möglich, doch ist die Affinität zum Gesamtmolekül im allgemeinen zu niedrig, um die erforderliche Sensitivität in einem Testverfahrens zu erreichen. Darüberhinaus besteht die Gefahr, daß bei Verwendung von Peptiden Antikörper gewonnen werden, die beispielsweise den C-Terminus des Peptids erkennen und somit nur dieses Bruchstück des Gesamtmoleküls binden können. Daraus folgt, daß diese Antikörper das Gesamtmolekül nicht oder nur schwach binden können. In der WO 93/24531 werden polyklonale Antikörper gegen ein einziges vom Nterminalen proBNP abgeleitetes Peptid hergestellt. Es wird gezeigt, daß die erzeugten Antikörper zwar das Immunisierungspeptid (Aminosäuren 47-64) im kompetitiven Testformat binden. Es wird jedoch nicht gezeigt, daß die Antikörper in der Lage sind, natives N-terminales proBNP als Gesamtmolekül in einer Probe zu binden. Der in der WO 93/24531 beschriebene Sandwichtest in einer Probe kann darüberhinaus nicht wie beschrieben durchgeführt werden, da kein geeignetes Standardmaterial zur Verfügung stand und keine Antikörper gegen zwei verschiedene Epitope vorgelegen haben.

25

30

Ein weiteres Problem im Stand der Technik ist die Sensitivität des Tests. Anhand des in der WO 93/24531 durchgeführten kompetitiven Tests, bei dem das Peptid 47-64 in markierter Form als Tracer mit einer Probe bzw. mit dem unmarkierten Peptid-Standard 47-64 um die Bindung an polyklonale Antikörper aus Kaninchenserum kompetieren, wird nach 48-stündiger Inkubation nur eine sehr mäßige Kompetition erreicht, aus der bestenfalls eine untere Nachweisgrenze von etwa 250 fmol/ml abgeleitet werden kann. Dies ist weder für die Differenzierung von Gesunden und Patienten mit einer Herzinsuf-

fizienz, noch für eine differenzierte Klassifizierung von Patientenproben nach Schweregrad der Herzinsuffizienz ausreichend. Außerdem sind die langen Inkubationszeiten des kompetitiven Tests für routinemäßige Messungen der Proben im automatisierten Labor nicht akzeptabel.

5

Von Hunt et al. (Clinical Endocrinology 47 (1997), 287-296) wird ebenfalls ein kompetitiver Test zum Nachweis von N-terminalem proBNP beschrieben. Hierzu muß die Plasmaprobe vor Vermessung aufwendig extrahiert werden, was die Gefahr birgt, daß der Analyt dabei zerstört wird und Fehlmessungen auftreten. Das hier verwendete

Antiserum wird analog zur WO 93/24531 durch Immunisierung mit einem synthetischen Peptid erzeugt. Bei Hunt et al. wird das Antiserum durch Immunisierung mit den N-terminalen proBNP-Aminosäuren 1-13 erzeugt, als Standard wird das Peptid von Aminosäure 1-21 eingesetzt. Auch in diesem Test muß eine lange Inkubationszeit in Kauf genommen werden. Nach 24-stündiger Inkubation wird eine untere Nachweisgrenze von 1,3 fmol/ml erreicht.

Im Stand der Technik existiert somit kein Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP, das bei kurzen Inkubationsdauern einen zuverlässigen, sensitiven Nachweis von nativem N-terminalem proBNP ermöglicht.

20

25

30

Aufgabe war es daher, ein Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe bereitzustellen, das die aufgeführten Nachteile des Standes der Technik weitestgehend vermeidet. Insbesondere sollte eine hohe Sensitivität im Test erreicht werden können, damit eine Differenzierung der Patientenproben von Gesunden und Proben von Patienten der NYHA-Klassen I bis IV erfolgen kann.

Die Aufgabe wird gelöst durch das in den Ansprüchen näher definierte Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß mindestens zwei Antikörper, die verschiedene Epitope des N-terminalen proBNP erkennen, verwendet werden.

5 Das wesentliche am erfindungsgemäßen Verfahren ist, daß natives N-terminales proBNP in einer Probe erfasst wird. Das heißt, die Antikörper müssen in der Lage sein, das intakte Molekül und möglichst auch proteolytisch angedaute Bruchstücke in einer Probe zu erkennen und spezifisch zu binden. Im Verfahren werden mindestens zwei 5 verschiedene Antikörper eingesetzt, die verschiedene Epitope des N-terminalen proBNP binden. Die Epitope können linear oder sogenannte Konformationsepitope sein. Bevorzugt sind die Epitope so lokalisiert, daß beide Antikörper gleichzeitig binden können. 10 Unter dem Begriff "Epitop" wird erfindungsgemäß die Bindungsstelle auf einem immunologischen Bindepartner wie beispielsweise einem Antigen verstanden, an den ein Antikörper spezifisch bindet. Ein "Epitop" wird meist eindeutig durch 6 bis 8 Aminosäuren definiert. Der Bindepartner entspricht erfindungsgemäß dem N-terminalen proBNP beziehungsweise einer Teilsequenz davon. Das Epitop, an den der Antikörper 15 bindet, ist dann ein Teilbereich auf dem Bindepartner. Das Epitop kann in linearer Form oder als Konformationsepitop vorhanden sein. Mittels der beiden Antikörper unterschiedlicher Spezifität ist es möglich, statt der kompetitiven, langwierigen Testführung des Standes der Technik ein schnelleres 20 Verfahren zum Nachweis des Analyten durchzuführen. Das erfindungsgemäße Nachweisverfahren kann mittels homogener oder heterogener Testführung erfolgen. Bevorzugt ist die heterogene Testführung und besonders bevorzugt das dem Fachmann geläufige Sandwich-Verfahren. 25 Bevorzugt wird ein solches Verfahren zur Bestimmung des N-terminalen proBNP in folgenden Schritten durchgeführt: a) Umsetzen der Probe mit einem für N-terminales proBNP spezifischen ersten Antikörper, der eine mit einer Festphase bindefähige Gruppe trägt, über die die Bindung an eine Festphase erfolgen kann, oder Umsetzen der Probe mit einem für N-terminales 30 proBNP spezifischen ersten Antikörper, der bereits an eine Festphase gebunden ist, b) Umsetzen dieser Lösung mit dem zweiten Antikörper, der ein anderes Epitop erkennt

als der erste Antikörper, und der eine Markierung trägt

- c) Bindung des gebildeten Immunkomplexes an eine Festphase, wobei die Festphase bereits in Schritt a) vorhanden sein kann
- d) Trennung der festen von der flüssigen Phase

10

15

20

25

30

5 e) Detektion der Markierung in einer oder beiden Phasen.

Bei quantitativer Bestimmung wird die gleiche Messung mit einer definierten Menge an N-terminalem proBNP als Standard durchgeführt und nach Bestimmung der Probe als Schritt f) ein Vergleich der Messwerte des Standards mit dem Wert der Probe und die Quantifizierung durchgeführt.

Unter dem Begriff "Antikörper" werden im Sinne der Erfindung mono- oder polyklonale, chimäre oder humanisierte oder andere durch gentechnologische Modifikationen erhältlichen Antikörper sowie sämtliche dem Fachmann bekannten Fragmente wie F(ab')<sub>2</sub>, Fab' oder Fab-Fragmente verstanden. Lediglich die immunologische spezifische Bindefähigkeit an N-terminales proBNP muß gewährleistet sein.

Der erste für N-terminales proBNP spezifische Antikörper kann entweder direkt an die Festphase gebunden sein, oder die Bindung an die Festphase erfolgt indirekt über ein spezifisches Bindungssystem. Die direkte Bindung dieses Antikörpers an die Festphase erfolgt nach dem Fachmann bekannten Methoden, beispielsweise adsorptiv. Wird die Bindung indirekt über ein spezifisches Bindungssystem durchgeführt, so ist der erste Antikörper ein Konjugat, das aus einem Antikörper gegen N-terminales proBNP und einem Reaktionspartner eines spezifischen Bindungssystems besteht. Unter einem spezifischen Bindungssystem werden hier zwei Partner verstanden, die spezifisch miteinander reagieren können. Das Bindungsvermögen kann dabei auf einer immunologischen Reaktion oder auf einer anderen spezifischen Reaktion beruhen. Bevorzugt wird als spezifisches Bindungssystem eine Kombination von Biotin und Avidin oder Biotin und Streptavidin verwendet. Weitere bevorzugte Kombinationen sind Biotin und Antibiotin, Hapten und Anti-Hapten, Fc-Fragment eines Antikörpers und Antikörper gegen dieses

7 Fc-Fragment oder Kohlenhydrat und Lectin. Einer der Reaktionspartner des spezifischen Bindungssystems ist dann Teil des Konjugates. Der andere Reaktionspartner des spezifischen Bindungssystems für den ersten Bindepartner liegt als Beschichtung der festen Phase vor. Bevorzugt wird hier Streptavidin 5 oder Avidin verwendet. Die Bindung des anderen Reaktionspartners des spezifischen Bindungssystems an ein unlösliches Trägermaterial kann nach den üblichen, dem Fachmann bekannten Methoden vorgenommen werden. Hierbei ist sowohl eine kovalente als auch eine adsorptive Bindung geeignet. 10 Als Festphase geeignet sind Reagenzgläschen oder Mikrotiterplatten aus Polystyrol oder ähnlichen Kunststoffen, die an der Innenoberfläche mit einem Reaktionspartner des spezifischen Bindungssystems beschichtet sind. Weiterhin geeignet und besonders bevorzugt sind teilchenförmige Substanzen, wie beispielsweise Latexpartikel, magnetische 15 Partikel, Molekularsiebmaterialien, Glaskörperchen, Kunststoffschläuche und dergleichen. Auch poröse, schichtförmige Träger wie Papier oder Nitrocellulose können als Träger verwendet werden. Besonders bevorzugt werden magnetische Kügelchen, sogenannte Beads verwendet, die wiederum mit dem entsprechenden Bindepartner des oben beschriebenen spezifischen Bindesystems beschichtet sind. Diese Mikropartikel 20 können dann nach Ablauf der Testreaktion für die Durchführung der Nachweisreaktion beispielsweise durch Filtration, Zentrifugation oder im Falle der magnetischen Partikel durch einen Magneten von der flüssigen Phase getrennt werden. Der zweite spezifische Antikörper erkennt ein anderes Epitop des N-terminalen proBNP 25 als der erste Antikörper. Der Abstand der beiden Epitope auf dem Molekül muß so groß sein, daß die gleichzeitige Bindung der beiden Antikörper an das N-terminale proBNP ohne Einschränkung möglich ist, da ansonsten kein Sandwich-Komplex gebildet werden kann. 30 Die Detektion der spezifischen Bindereaktionen zwischen den Antikörpern gegen Nterminales proBNP und N-terminalem proBNP kann auf verschiedene Weise erfolgen. Im

allgemeinen ist der zweite Antikörper markiert. Übliche Markierungen sind Chromogene, Fluorophore, zur Chemi- oder Elektrochemilumineszenz fähige Substanzen, Radioisotope, Haptene. Enzymmarkierungen oder Substanzen, die wiederum ein spezifisches Bindungspaar bilden können wie beispielsweise Biotin/Streptavidin. Der Nachweis des Immunkomplexes erfolgt dann anhand des Signals, das von der Markierung ausgesandt wird. Beispielsweise kann der zweite Antikörper mit dem Hapten Digoxigenin markiert sein. Dieses Hapten wird wiederum von einem weiteren, für Digoxigenin spezifischen Antikörper gebunden. Der für Digoxigenin spezifische Antikörper ist selbst beispielsweise mit einem Enzym wie Peroxidase markiert. Der letztendliche Nachweis erfolgt dann anhand der bei der Umsetzung der Peroxidase mit einem entsprechenden Substrat erfolgenden Farb- bzw. Extinktionsänderung.

5

10

15

30

Als Proben für die Durchführung des Verfahrens zum Nachweis von N-terminalem proBNP können alle dem Fachmann geläufigen biologischen Flüssigkeiten verwendet werden. Bevorzugt werden als Probe Körperflüssigkeiten wie Vollblut, Blutserum, Blutplasma, Urin oder Speichel, besonders bevorzugt wird Blutserum und –plasma eingesetzt.

Neben den sogenannten Naßtesten, bei denen die Testreagenzien in flüssiger Phase
vorliegen, können auch alle gängigen Trockentestformate, die zum Nachweis von
Antigenen, Haptenen, Peptiden, Proteinen, Antikörpern etc. geeignet sind, verwendet
werden. Bei diesen Trockentests oder Teststreifen, wie sie beispielsweise in der EP-A-0
186 799 beschrieben sind, sind im allgemeinen alle Testkomponenten bis auf die zu
untersuchende Probe auf einem Träger aufgebracht. Die Nachweisreaktion erfolgt, wenn
der Teststreifen mit der flüssigen Probe in Kontakt gebracht wird.

Das erfindungsgemäße Verfahren zeichnet sich dadurch aus, daß die untere Nachweisgrenze für N-terminales proBNP unter 1 fmol/ml liegt (entspricht 1 pmol/l). Die erfindungsgemäß hohe Sensitivität von < 1 fmol/ml wird ohne lange Inkubationszeiten erreicht. Insgesamt liegt die Dauer des Verfahrens bei einem Mikrotiterplattentest unter 2 Stunden, bevorzugt mit sensitiveren Nachweismethoden wie der

Electrochemilumineszenz bei 15 Minuten. Eine Obergrenze für das Nachweisverfahren bezüglich der nachzuweisenden Konzentration existiert praktisch nicht. Die technologische Obergrenze wird im allgemeinen durch die verwendete Meßmethode vorgegeben. Das Verfahren weist prinzipiell auch sehr hohe Konzentrationen an Nterminalem proBNP nach.

Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens ist die gute Differenzierung der Proben von Patienten mit und ohne Herzinsuffizienz anhand der erhaltenen Messwerte. Das Nachweisverfahren ist so sensitiv, daß sogar eine Differenzierung zwischen Patienten ohne koronarer Erkrankung und Patienten mit einer nur schwach ausgeprägten oder langsam einsetzenden Herzinsuffizienz der NYHA-Klassen I und II erfolgen kann. Eine solch frühe Erkennung einer einsetzenden Herzinsuffizienz kann die Entscheidung zu einer frühzeitigen medikamentösen Behandlung beeinflussen und somit die Überlebensrate des Patienten deutlich verlängern.

15

20

25

30

10

5

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist rekombinant hergestelltes N-terminales proBNP. Unter N-terminalem proBNP wird der vom 108 Aminosäuren großen Vorläufermolekül proBNP abgespaltene N-terminale Teil verstanden, der aus den Aminosäuren 1-76 besteht. Unter N-terminalem proBNP werden auch Teile davon verstanden, die aufgrund von Abbaureaktionen dieses Moleküls im Blut vorkommen können

Im Stand der Technik ist bisher kein rekombinantes N-terminales proBNP bekannt, da dessen Herstellung aufgrund der kurzen Aminosäuresequenz nicht leicht möglich ist. Die chemische Synthese eines über 30 Aminosäuren großen Peptids ist aufgrund der auftretenden Fehlsequenzen und der stark abnehmenden Ausbeute pro Synthesezyklus keine Alternative zur rekombinanten Herstellung in einem Wirtsorganismus.

Für ein diagnostisches Nachweisverfahren wird jedoch immer ein Standard- oder Kontrollmaterial benötigt, mit dessen Hilfe zum einen die Bestimmung des Analyten quantitativ erfolgen kann und zum anderen die Funktionsfähigkeit des Tests überprüft werden kann. Soll eine Quantifizierung erfolgen, so muß mittels einer Standardreihe eine definierte quantitative Eichung vorgenommen werden. Eine solche Eichung ist wiederum auch nur dann sinnvoll, wenn das als Standard verwendetete Material sich im immunologischen Test gleich oder sehr ähnlich verhält wie der Analyt. Wesentlich dabei ist, daß der Standard eine ausreichend große strukturelle und insbesondere immunologische Ähnlichkeit zum Analyten besitzt, damit die Bindung des Standards an die Nachweisantikörper so erfolgt, wie sie dann auch beim nativen Molekül in der Probe stattfindet.

5

20

25

Ein solches Standardmaterial für ein Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP steht im Stand der Technik nicht zur Verfügung. Lediglich kurze synthetische Peptide werden beschrieben. Erfindungsgemäß ist es nun erstmals möglich gewesen, mit Hilfe der Gensynthese eine für N-terminales proBNP codierende DNA-Sequenz herzustellen und anschließend eine rekombinante Expression des N-terminalen proBNP in E. coli zu erreichen. Die Vorgehensweise ist in Beispiel 1 erläutert.

Gegenstand der Erfindung ist daher die Verwendung von rekombinantem N-terminalen proBNP als Standard in einem Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe mittels mindestens zweier Antikörper, die verschiedene Epitope des N-terminalen proBNP erkennen.

Für Immunisierungszwecke wurden im Stand der Technik bislang ebenfalls nur synthetische, vom N-terminalen proBNP abgeleitete kurze Peptide eingesetzt. Der Nachteil bei Peptidimmunisierungen ist, daß meist nur sehr niedrig affine Antikörper erhalten werden bzw. die gewonnenen Antikörper nur mit linearen Epitopen reagieren und das nativ gefaltete Antigen in der Probe nicht gebunden werden kann (siehe Beispiel 3).

Deshalb ist es wichtig, für Immunisierungen zur Herstellung von Antikörpern ein Immunogen zu verwenden, das zum letztendlich nachzuweisenden Analyten eine

Ein Gegenstand der Erfindung ist daher auch die Verwendung von rekombinantem Nterminalem proBNP als Immunogen zur Herstellung von Antikörpern gegen Nterminales proBNP.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Antikörper gegen rekombinantes N-terminales proBNP. Die Definition des Begriffes Antikörper entspricht der Definition in den

Abschnitten über die Testführung. Die erfindungsgemäßen Antikörper erkennen bevorzugt spezifisch Epitope im N-terminalen Teil des 76 Aminosäuren großen N-terminalen proBNP, dabei bevorzugt im Bereich von Aminosäure 10 bis 66, besonders bevorzugt im Bereich von Aminosäure 10 bis 38. Sinnvoll ist es, wenn die von den Antikörpern erkannten Epitope so lokalisiert sind, daß auch N-terminales proBNP, das in einer Probe bereits von den Enden her proteolytisch angedaut ist, diese Epitope noch enthält. Somit ist die Stabilität des Analyten in der Probe eher zweitrangig. Die Epitope in den bevorzugten Bereichen des N-terminalen proBNP können linear oder als Konformationsepitope vorliegen.

- Ein bevorzugter Gegenstand der Erfindung sind daher monoklonale Antikörper, die von den Zellinien MAK M 10.1.1 und MAK M 13.4.14, hinterlegt und eingegangen am 26.01.1999 bei der DSMZ Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH, Braunschweig, Deutschland, produziert werden. Bei den Antikörpern, die von diesen beiden Zellinien produziert werden, handelt es sich um Antikörper vom IgG-Typ.
- Die Zellinien M 10.1.11 und M 13.4.14 sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

Ebenfalls ein Gegenstand der Erfindung sind Antikörper, die in äquivalenter Weise wie die von den Zellinien M 10.1.11 und M 13.4.14 produzierten mit N-terminalem proBNP spezifisch bindefähig sind. Unter dem Begriff "in äquivalenter Weise produzierte"

Antikörper wird verstanden, daß die Antikorper durch Immunisierung mit rekombinantem N-terminalem pro-BNP gewonnen werden.

Gegenstand der Erfindung sind auch Verfahren zur Herstellung von Antikörpern, die spezifisch N-terminales proBNP binden.

Die Herstellung von polyklonalen Antikörpern erfolgt bevorzugt mit den Schritten Immunisieren eines geeigneten Organismus wie beispielsweise Schafe mit rekombinant hergestelltem N-terminalem proBNP, Isolieren der Antikörper, Screenen nach den reaktivsten Epitopen und Aufreinigung der Antikörper über Immunsorption an geeigneten Peptiden. Ein solches Verfahren ist in Beispiel 2 beschrieben.

10

15

Die Herstellung von monoklonalen Antikörpern erfolgt bevorzugt mit den Schritten Immunisieren eines geeigneten Organismus wie beispielsweise Mäuse mit rekombinant hergestelltem N-terminalem proBNP und Auswahl der Klone bezüglich der Reaktivität der Antikörper mit nativem N-terminalem proBNP in verschiedenen Pools von Patientenseren. Ein solches Verfahren ist in Beispiel 3 beschrieben.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung weiter.

#### Beispiel 1

# Verfahren zur Herstellung von rekombinantem N-terminalen proBNP (1-76)

1. Klonierung des rekombinanten N-terminalen proBNPs

5

10

Die Nukleotidsequenz des N-terminalen ProBNPs (Aminosäuresequenz 1-76) wurde mit Hilfe der Gensynthese hergestellt. Um eine in *E. coli* optimale Expression des Gens zu erreichen, wurde die DNA-Sequenz auf die in *E. coli* am häufigsten verwendeten Codons abgestimmt. Die Sequenzen der Oligonukleotide, die zur Herstellung des Gens verwendet wurden lauten wie folgt:

Pro5' (SEQ ID NO 1): 5'CCGGATCCCACCGCTG3'

15 Pro1hum (SEQ ID NO 2):

5'CGGGATCCCACCCGCTGGGTTCCCCGGGTTCCGCTTCCGACCTGGAAACCT CCGGTCTGCAGGAACAGCGTAACCACCT3'

Pro2hum (SEQ ID NO 3):

20 5'CGGTTCCAGGGAGGTCTGTTCAACCTGCAGTTCGGACAGTTTACCCTGCAGGTGGTTACGCTGTTCCTGC3'

Pro3hum (SEQ ID NO 4):

5'CAGACCTCCCTGGAACCGCTGCAGGAATCCCCGCGTCCGACCGGTGTTTGG

25 AAATCCCGTGAAGTTGCTAC 3'

Pro4hum (SEQ ID NO 5):

5°CCCAAGCTTAACGCGGAGCACGCAGGGTGTACAGAACCATTTTACGGTGA CCACGGATACCTTCGGTAGCAACTTCACGGGATTTCC3°

30

Pro3' (SEQ ID NO 6):

5°CCCAAGCTTAACGCGGAGC3°

Die Herstellung des Gens erfolgte mit diesen Primern mit Hilfe der PCR (polymerase chain reaction). Das amplifizierte Gen wurde in einen geeigneten Vektor wie z.B. den Vektor pUC19 kloniert und sequenziert. Zur Klonierung des Gens in den Expressionsvektor pQE8 wurde das Gen über die Restriktionsschnittstellen *Bam* HI und *Hind* III aus dem Vektor pUC19 herausgeschnitten, in den Vektor pQE8 ligiert, der eine Expression von Proteinen mit N-terminalem Histidin-Tag erlaubt, und in *E. coli* M15 [pREP4] transformiert.

#### 10 <u>2. Expression des N-terminalen ProBNPs in E. coli</u>

5

Zur Expression des Gens in E. coli wurde eine Übernachtkultur eines rekombinanten E. coli Klons 1/60 in Luria-Broth (mit 100 μg/ml Ampicillin und 50 μg/ml Kanamycin) überimpft und bei einer OD 550 von 1 mit IPTG (Isopropylthiogalactosid; 1 mM End-15 konzentration) induziert. Nach der Induktion wurden die Kulturen noch weitere 4 Stunden bei 37°C inkubiert. Die Kulturen wurden abzentrifugiert und das Zellpellet in 50 mM Na-Phosphatpuffer, pH 8,0; 300 mM NaCl aufgenommen. Nach Aufschluss der Zellsuspension durch Ultraschall, wurde die Suspension abzentrifugiert und der Überstand auf eine Ni-NTA (Nitrilo-triacetat) Säule aufgetragen. Nach einem Waschschritt 20 mit 50 mM Na-Phosphatpuffer, pH 8,0; 300 mM NaCl; 20 mM Imidazol wurde das Histidin-getaggte N-terminale proBNP eluiert mit 50 mM Na-Phosphatpuffer, pH 8,0; 300 mM NaCl; 300 mM Imidazol. Die eluierten Fraktionen wurden vereinigt und gegen 50 mM Tris pH 8,0 dialysiert. Zur Abtrennung von Verunreinigungen wurde das Dialysat auf eine Q-Sepharosesäule aufgetragen. Die Masse des aufgereinigten N-terminalen 25 proBNPs wurde über MALDI-TOF bestimmt.

#### Beispiel 2

# Herstellung von polyklonalen Antikörpern gegen N-terminales pro-BNP

#### 1. Immunisierung

5

10

Schafe wurden mit rekombinantem N-terminalem proBNP(1-76) in kompletten Freund'schem Adjuvans immunisiert. Die Dosis betrug 0,1 mg je Tier. Die Immunisierungen wurden über 10 Monate im Abstand von 4 Wochen wiederholt. 6 Wochen nach der ersten Immunisierung und danach monatlich einmal wurden Serumproben gewonnen und auf Sensitivität und Titer untersucht.

#### 2. Aufreinigung von polyklonalen Antikörpern aus Schafserum

Aus dem Rohserum eines mit rekombinantem N-terminalem proBNP immunisierten

Schafs wurden Lipidbestandteile durch Delipidierung mit Aerosil (1,5%) entfernt.

Danach wurden die Immunglobuline mit Ammoniumsulfat (2M) ausgefällt. Der gelöste
Niederschlag wurde gegen 15mM KPO<sub>4</sub>, 50mM NaCl pH 7,0 dialysiert und über DEAESepharose chromatographiert. Die IgG-Fraktion, PAK<rec. NT-pro-BNP>S-IgG(DE),
befand sich im Durchlauf.

20

3. Sequenzielle Affinitätschromatographie zur Herstellung von NT-pro-BNP spezifischen polyklonalen Antikörpern

Für die Aufreinigung von NT-proBNP spezifischen, gegen die Aminosäuren 1-21
gerichteten polyklonalen Antikörpern, PAK<rec. NT-pro-BNP>M-IgG(IS,1-21), wurde
das C-terminal biotinylierte Peptid HPLGSPGSASDLETSGLQEQR-Bi (1-21-Bi, SEQ ID
NO 7) verwendet. Die Affinitätsmatrix wurde durch Beladen von 10ml Streptavidin
beschichteten Methacrylatpolymer-Partikeln (Boehringer Mannheim, Best. Nr. 1529188)
mit 1mg Peptid (1-21-Bi) hergestellt.

Mit 10ml der Affinitätsmatrix wurde eine Säule gepackt und mit 50mM KPO<sub>4</sub>, 150mM NaCl pH 7,5 (PBS) äquilibriert. Für den ersten Schritt der sequenziellen Affinitätschromatographie wurden 850mg PAK<NT-pro-BNP>S-IgG(DE) auf die Säule aufgezogen. Der Durchlauf wurde für einen zweiten Schritt (siehe unten) aufgehoben. Die Säule wurde mit PBS und 20mM KPO<sub>4</sub>, 500mM NaCl, 0,1% Triton X-100, 0,5% NaDeoxicholsäure pH 7,5 gewaschen. Das spezifisch an die Affinitätsmatrix gebundene IgG wurde mit ImmunoPure\*Gentle Ag/Ab Elution Buffer (Pierce, Product #: 21013) eluiert. Die Affinitätsmatrix wurde mit 1M Propionsäure regeneriert und in PBS/NaN<sub>3</sub> gelagert.

Auf die gleiche Art und Weise wie oben beschrieben, wurde das Peptid ELQVEQTSL-Bi (30-38-Bi, SEQ ID NO 8) für die Herstellung einer Affinitätsmatrix zur Aufreinigung von NT-pro-BNP spezifischen, gegen die Aminosäuren 30-38 gerichteten Immunoglobulinen verwendet. PAK<rec. NT-pro-BNP>M-IgG(IS,30-38) wurde aus dem Durchlauf der ersten Affinitätsreinigung gewonnen.

### 4. Biotinylierung von PAK<NT-pro-BNP>S-IgG(IS,1-21)

Die affinitätsgereinigten Antikörper werden gegen den Biotinylierungspuffer (100mM KPO<sub>4</sub>, 70mM NaCl pH 8.0) dialysiert und anschließend wird die Lösung auf eine Proteinkonzentration von 1mg/ml eingestellt. D-Biotinoyl-Aminocapronsäure-N-Hydroxysuccinimidester wird in DMSO gelöst und in einem molaren Verhältnis von 1:7.5 der Antikörperlösung beigemischt. Die Reaktion wird durch Zugabe von L-Lysin gestoppt und das überschüssige Markierungsreagenz wird durch Dialyse entfernt.

# 25 <u>5. Digoxigenylierung von PAK<NT-pro-BNP>S-IgG(IS,30-38)</u>

Die affinitätsgereinigten Antikörper werden gegen den Digoxigenylierungspuffer (100mM KPO<sub>4</sub>, 70mM NaCl pH 7,6) dialysiert und anschließend wird die Lösung auf eine Proteinkonzentration von 1mg/ml eingestellt. Digoxigenin-3-CME-N-Hydroxysuccinimidester wird in DMSO gelöst und in einem molaren Verhältnis von 1:5 der

15

20

30

Antikörperlösung beigemischt. Die Reaktion wird durch Zugabe von L-Lysin gestoppt und das überschüssige Markierungsreagenz wird durch Dialyse entfernt.

#### 5 Beispiel 3

Herstellung und Screening nach monoklonalen Antikörpern gegen N-terminales proBNP (1-76)

#### 1. Gewinnung von monoklonalen Antikörpern gegen NT-pro-BNP(1-76)

10

15

20

25

Balb/c-Mäuse, 8-12 Wochen alt, werden mit 100 µg rekombinantem N-terminalem proBNP-Antigen, mit komplettem Freundschen Adjuvans, intraperitoneal immunisiert. Nach 6 Wochen werden drei weitere Immunisierungen in 4 wöchigem Abstand durchgeführt. Eine Woche nach der letzten Immunisierung erfolgt eine Blutabnahme und die Bestimmung des Antikörpertiters im Serum der Versuchstiere. Aus positiv reagierenden Mäusen werden aus der Milz dieser Tiere die B-Lymphozyten gewonnen, die mit einer permanenten Myelomzellinie fusioniert werden. Die Fusionierung erfolgt nach dem bekannten Verfahren von Köhler und Millstein (Nature 256, 1975, S. 495 – 497). Die hierbei gebildeten Primärkulturen von Hybridzellen werden in üblicher Weise, z.B. unter Verwendung eines handelsüblichen Zellsorters oder durch "limiting dilution" kloniert. Es werden nur die Klonkulturen weiterverarbeitet, die in einem geeigneten Testverfahren, beispielsweise einem Enzym-Immuno-Assay (ELISA-Verfahren), positiv mit rekombinantem N-terminalem proBNP reagieren und natürliches N-terminales proBNP in Patientenseren erkennen (siehe Punkt 2.). Man erhält so mehrere Hybridoma-Zellinien, die die erfindungsgemäßen monoklonalen Antikörper produzieren.

Zur Erzeugung von Aszites werden 5 x 10<sup>6</sup> Hybridomzellen intraperitoneal in Balb/c
 Mäuse gespritzt, die zuvor 1-2 mal mit 0,5 ml Pristan vorbehandelt worden sind. Nach 2-3 Wochen kann aus dem Bauchraum der Mäuse Aszites-Flüssigkeit gewonnen werden.
 Hieraus können in üblicher Weise die Antikörper isoliert werden. Diese monoklonalen Antikörper sind spezifisch gegen humanes N-terminales proBNP gerichtet. Sie werden

im folgenden MAK M 10.1.11 bzw. MAK M 13.4.14 bezeichnet. Die beiden monoklonalen Antikörper gehören der Subklasse IgG1, kappa an.

Auf diese Weise konnten die beiden Hybridoma-Zellinien Klon M 10.1.11 und M 13.4.14 isoliert werden, die bei der DSMZ, wie oben erwähnt, hinterlegt wurden.

- 2. Screening-Test auf Antikörper gegen pro-BNP-Peptide und rekombinantes NT-pro-BNP
- 10 Um die Anwesenheit und Spezifität von Antikörpern gegen NT-proBNP im Serum immunisierter Mäuse, im Kulturüberstand der Hybridzellen oder in Aszitesflüssigkeit zu erkennen, wurden die Klone mit folgenden Testprinzipien bewertet:
  - a) Reaktivität mit rekombinantem N-terminalem proBNP

15

- Mikrotiterplatten (Fa. Nunc, Maxisorb) werden mit 2,5 μg/ml rekombinantem NT-pro-BNP als Antigen in Beladungspuffer (Fa. Boehringer, 0,2 M Natriumcarbonat/-Bicarbonat, pH 9,3-9,5, Cat. No. 726 559) 100 μl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln, gebunden. Die Nachbeladung erfolgt in PBS-Puffer (Phosphate Buffered Saline, Fa. Oxid, Code-BR 14a) und 1% Byco C, 30 Minuten. Anschließend wird mit Waschpuffer gewaschen (0,9 Natriumchlorid-Lösung, 0,05'% Tween 20). Die Antikörperprobeninkubation erfolgt mit 100 μl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln. Dann wird erneut zweimal mit Waschlösung gewaschen. Dann erfolgt eine weitere Inkubation mit dem Nachweisantikörper PAK<M-Fcγ>S-Fab-Peroxi-
- dasekonjugates (Boehringer Mannheim, Kat. Nr. 1500 686), 100 mU/ml, 100 μl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln. Nach einem erneuten Waschschritt mit Waschpuffer wird die Peroxidaseaktivität in üblicher Weise bestimmt (beispielsweise mit ABTS<sup>-8</sup>, 30 Minuten bei Raumtemperatur, abgelesen wird die Extinktionsdifferenz in mE, bei 405 nm mittels eines ELISA-Readers.

30

b) Reaktivität mit N-terminalen proBNP-Peptiden:

In diesem Fall werden Streptavidin-beladene Mikrotiterplatten mit NT-pro-BNP-Peptid-Biotinkonjugaten der Sequenzen 1-10, 8-18, 1-21, 16-30, 30-38, 39-50, 50-63 oder 64-76 als Antigen, 250 ng/ml in PBS-Puffer (Phosphate Buffered Saline, Fa. Oxid, Code-BR 14a) mit 0,5 % Byco C, 100 μl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln, gebunden. Anschließend wird mit Waschpuffer gewaschen (0,9 Natriumchlorid-Lösung, 0,05'% Tween 20). Die Antikörperprobeninkubation und die Nachweisreaktion erfolgt wie unter a) beschrieben. Aufgrund der Reaktivität mit bestimmten NT-pro-BNP-Peptiden kann die Lage des Epitops erfaßt werden.

10

5

c) Reaktivität mit nativem N-terminalem proBNP in der Patientenprobe

Mikrotiterplatten (Fa. Nunc, Maxisorb) werden mit 5 µg/ml PAK<human pro-BNP>S-IgG (IS,(1-21) bzw. (30-38)S-IgG in Beschichtungspuffer(Fa. Boehringer, 0,2 M 15 Natriumcarbonat/-Bicarbonat, pH 9,3 -9,5, Cat. No. 728 559) 100 ul/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln, gebunden. Die Nachbeladung erfolgt in PBS-Puffer (Phosphate Buffered Saline, Fa. Oxid, Code-BR 14a) und 1% Byco C, 30 Minuten. Anschließend wird mit Waschpuffer gewaschen (0,9 Natriumchlorid-Lösung, 0,05% Tween 20). Die Inkubation mit nativem Antigen in Patientenplasma, verdünnt in PBS-20 Puffer, erfolgt mit 100 µl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln. Nach einem erneuten Waschschritt erfolgt die Antikörper-probeninkubation mit 100 µl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln. Dann wird erneut zweimal mit Waschlösung gewaschen und es erfolgt eine weitere Inkubation mit dem Nachweisantikörper PAK<M-Fcγ>S-Fab-Peroxidase-konjugates (Boehringer Mannheim GmbH, Kat. Nr. 25 1500 686), 100 mU/ml, 100 μl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln. Nach einem erneuten Waschschritt mit Waschpuffer wird die Peroxidaseaktivität in üblicher Weise bestimmt (beispielsweise mit ABTS\*, 30 Minuten bei Raumtemperatur, abgelesen wird die Extinktionsdifferenz in mE, bei 405 nm mittels eines ELISA-Readers).

30

- 3. Ergebnisse: Reaktionsmuster der monoklonalen und polyklonalen Antikörper gegen N-terminales proBNP
- a) Reaktivität der MAKs (c = 5  $\mu$ g/ml) aus Immunisierung mit N-terminalen proBNP-Peptiden:

#### 5 Tabelle 1:

10

15

MAK	Immu- nogen		ivität n NP-Per		Rec. pro- BNP	Natives pro-BNP					
		1-10	8-18	1-21	16-30	30-38	39-50	50-63	64-76		
5.2.27	1-10	1.42	0.04	1.48	0.05	0.03	0.04	0.04	0.04	1.16	0.30
2.1.4	16-30	0.04	0.04	0.04	1.86	0.04	0.04	0.04	0.04	0.1	0.02
1.2.6	39-50	0.04	0.04	0.03	0.04	0.03	1.23	0.03	0.04	0.44	0.06

Die monoklonalen Antikörper, die aus Immunisierungen mit unterschiedlichen Peptiden erhalten wurden, reagieren sehr stark mit den jeweiligen Peptiden. Die Reaktivität mit dem rekombinanten N-terminalen proBNP ist nur bei 2 monoklonalen Antikörpern zu erkennen, während mit nativem N-terminalen proBNP in einem Patientenpool keine Reaktion erfolgt (siehe Tabelle 1).

b) Reaktivität der monoklonalen Antikörper (MAK) aus Immunisierung mit rekombinantem N-terminalem proBNP:

Tabelle 2:

MAK		ivität m NP-Pep		Rec. pro- BNP	Natives proBNP					
	1-10	8-18	1-21	16-30	30-38	39-50	50-63	64-76		
10.1.11	0.04	0.97	1.03	0.04	0.04	0.06	0.04	0.04	1.61	1.70
10.3.19	0.04	0.04	0.04	0.04	0.04	0.05	0.04	0.03	1.24	0.91
10.3.30	0.04	0.04	0.03	0.04	0.04	0.06	0.04	0.03	1.43	0.79
13.4.14	0.04	0.04	0.04	0.04	0.04	0.05	0.03	0.04	1.65	1.83
13.1.18	0.04	0.04	0.03	0.04	1.14	0.03	0.04	0.04	1.47	0.56
13.2,22	0.04	0.04	0.04	0.04	0.04	0.03	0.04	0.04	1.82	1.61

Die monoklonalen Antikörper aus der Immunisierung mit rekombinantem N-terminalen proBNP reagieren nur vereinzelt mit Peptiden, aber sehr stark mit rekombinantem N-terminalen proBNP bzw. mit nativem N-terminalen proBNP in einem Patientenpool. Die Nichtreaktion einzelner monoklonaler Antikörper mit den Peptiden deutet auf die Erkennung sogenannter Konformationsepitope hin (siehe Tabelle 2).

c) Reaktivität der PAKs aus Immunisierung mit rekombinantem N-terminalem proBNP:

Tabelle 3:

PAK	Immun- sorption								Rec. pro- BNP	Natives pro-BNP	
		1-10	8-18	1-21	16-30	30-38	39-50	50-63	64-76		
S-9212	ohne	0.13	1.81	1.98	1.16	2.99	0.83	1.22	0.06	0.89	-
S-9212	1-21	0.99	2.99	2.99	1.00	0.20	0.13	0.20	0.15	1.98	1.41
S-9212	30-38	0.08	0.07	0.07	0.07	2.99	0.06	0.17	0.06	2.99	1.41

Der gewonnene PAK reagierte am stärksten mit den Peptiden 1-21 und 30-38. Aus diesem Grund wurden diese Epitope ausgewählt und der PAK mit Hilfe dieser Peptide positiv immunsorbiert. Der mit Peptid 1-21 immunsorbierte PAK reagiert am stärksten mit der Region 8-20 und deutlich abgeschwächt mit der N-terminalen Sequenz 1-10. Die so immunsorbierten PAKs reagieren sehr stark mit dem rekombinanten N-terminalen proBNP und im PAK/PAK-Sandwichformat mit der nativen Probe (siehe Tabelle 3).

## Beispiel 4 Hochsensitiver Immunoassay zur Bestimmung von NT-pro-BNP

Mit Hilfe der in Beispiel 2 und 3 gewonnenen Antikörper konnte ein hochsensitiver Immunoassay aufgebaut werden. Generell sind alle Testformate geeignet, bei denen 2 Antikörper mit unterschiedlicher Epitoperkennung eingesetzt werden. Als Beispiel wird ein sogenannter Sandwich-ELISA beschrieben.

Als Festphase wurde eine mit Streptavidin beschichtete Mikrotiterplatte (MTP) verwendet. 10 μl unbehandelte Probe oder Kalibrator wird zusammen mit 100 μl Puffer, der die beiden epitop-spezifischen Antikörper enthält, in die MTP-Näpfe pipettiert und 1 Stunde bei Raumtemperatur inkubiert. Als Antikörper wurden 1 μg/ml biotinylierter PAK<rec. NT-pro-BNP>S-IgG(IS,1-21) und 0.5 μg/ml digoxigenylierter PAK< rec. NT-pro-BNP>S-IgG(IS,30-38) eingesetzt. Anschließend wird die Lösung abgesaugt und 3x mit 350 μl Waschpuffer gewaschen. Danach werden 100 μl Konjugatösung

5

10

15

20

dazupipettiert und wiederum 1 h bei Raumtemperatur inkubiert. Als Konjugat wird ein Anti-Digoxin-Antiköper-POD-Konjugat in einer Konzentration von 100 mIU/ml verwendet. Anschließend wird die Konjugatlösung abgesaugt und 3x mit 350 µl Waschpuffer gewaschen. Zum Schluß wird ABTS<sup>®</sup>-Substratlösung in die Wells pipettiert und 30 Minuten bei Raumtemperatur gemessen. Nach Erreichen der 30-minütigen Substratreaktion wird die Mikrotiterplatte sofort in einem MTP-Reader bei einer Wellenlänge von 405 nm gegen die Referenzwellenlänge von 495 nm vermessen.

Zur Bestimmung der Sensitivität wurde eine Eichkurve erstellt und die Präzision des

Nullstandards (n = 21) bestimmt. Als Kalibratoren wurde humanes EDTA-Plasma
verwendet, welches mit rekombinantem N-terminalen proBNP in der erforderlichen
Konzentration aufgestockt wurde. Als Nullstandard wurde Rinderplasma verwendet. Die
Ergebnisse sind in Tabelle 4 dargestellt.

#### 15 Tabelle 4:

5

	Extinktion (Mittelwert)	Standardabweichung
		(n=21)
Kalibrator a: 0 fmol/ml	131 mE	5.7 mE
Kalibrator b: 5.04 fmol/ml	268 mE	
Kalibrator c: 19.9 fmol/ml	746 mE	
Kalibrator d: 50.5 fmol/ml	1500 mE	
Kalibrator e: 100.9 fmol/ml	2401 mE	

Anhand der Eichkurvensteilheit von 22.5 mE x ml/fmol und einem SD von 5,7 mE ergibt sich nach der Formel von Kaiser folgende untere Nachweisgrenze:

UNG =  $3 \text{ SD}_{\text{Nullstandard}}/\text{Ek-steilheit} = 3 \times 5.7/22.5 = 0.76 \text{ fmol/ml}.$ 

# Beispiel 5 Ermittlung der Probenstabilität von N-terminalem proBNP

Mit Hilfe des in Beispiel 4 beschriebenen Sandwich-ELISA wurde die Analytstabilität von N-terminalem proBNP vermessen. Dazu wurden 4 Patienten mit NYHA-Klasse II-III Blut in EDTA-haltigen Abnahmeröhrchen abgenommen und bei Raumtemperatur über 3 Tage aufbewahrt. Jeden Tag wurde eine Probe entnommen und der Gehalt an N-terminalem proBNP vermessen. Die Referenzprobe sowie die Proben zur Stabilitätsermittlung in EDTA-Plasma wurden sofort auf 4°C - 8°C abgekühlt und innerhalb von 15 Minuten zentrifugiert. Die EDTA-Plasmen wurden bei 4°C und Raumtemperatur aufbewahrt und zu verschiedenen Zeitpunkten innerhalb einer 24-stündigen Belastungszeit vermessen. Die Ergebnisse sind in der Tabelle 5 dargestellt.

Tabelle 5:

Belastungzeit		Wiederfindung (%)
EDTA-Vollblut, Raumtemperatur	24 h	98.8
	48 h	98.0
	72 h	100.5
EDTA-Plasma, 4°C	2 h	97.5
	4 h	98.5
	6 h	102.0
	24 h	103.0
EDTA-Plasma, Raumtemperatur	2 h	103.0
	4 h	104.8
	6 h	102.0
	24 h	96.0

15

20

Diese Daten belegen, daß N-terminales proBNP innerhalb der geprüften Zeitpunkte vollkommen stabil ist und somit als Routineparameter verwendbar ist. Dieses Ergebnis ist widersprüchlich zur Literatur (Hunt et. al., Clinical Endocrinology, 47, 287 (1997)) und bestätigt die Annahme, daß durch Auswahl und Design dieses Testformats mit 2 spezifischen Antikörpern, deren Epitope nicht am äußeren Ende des Analyten liegen, die Analytstabilität beeinflußt werden kann.

#### Beispiel 6

### Ermittlung der diagnostischen Sensitivität des N-terminalen proBNP-Assays

Zur Ermittlung der diagnostischen Sensitivität wurde wiederum der in Beispiel 4
 beschriebene Test verwendet. Dazu wurden 114 Gesunde und 235 Patienten mit einer NYHA-Klassifizierung zwischen I und IV vermessen. Normalerweise ist es besonders kritisch, Gesunde von Patienten mit NYHA-Klasse I zu unterscheiden.

Mit diesem hochsensitiven Assay wurde bei den 110 gesunden Blutspendern ein

Medianwert von 6,6 fmol/ml NT-proBNP mit einer Standardabweichung von 7,3

fmol/ml ermittelt. Der niedrigste Wert wurde mit 0,2 fmol/ml ermittelt. Dies zeigt
deutlich, daß eine Sensitivität < 1,0 fmol/ml notwendig ist, um den Referenzbereich
genau zu erfassen. Mit Hilfe dieser Verteilung wurde der obere Normalwertbereich
(97.5% Percentile) mit 26.6 fmol/ml ermittlet.

15

20

25

Unter Annahme des Referenzwertbereichs von 0 - 26.6 fmol/ml wurden von den 233 Patienten mit NYHA-Klassifizierung I-IV nur 16 Patienten mit einem Wert im Normalbereich ermittelt. Dies entspricht einer klinischen Sensitivität von 93.3%. Werden nur die Patienten mit einer NYHA-Klassifizierung von I betrachtet, dann werden 30 der 37 Patienten positiv erkannt, dies entspricht einer Sensitivität von 81,1 %.

Dieses Ergebnis bestätigt, daß durch diesen hochsensitiven N-terminalen proBNP-Assay eine deutliche Differenzierung zwischen Patienten mit einer Herzinsuffizienz der NYHA-Klasse I von gesundem Normalkollektiv unterscheidbar ist. Dies konnte mit den bisher im Stand der Technik verfügbaren Assays (Dagubatti et al., Cardiovascular Research 36 (1997), 246 nicht erreicht werden.

#### Patentansprüche

- Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe dadurch gekennzeichnet, daß mindestens zwei Antikörper, die verschiedene Epitope des Nterminalen proBNP erkennen, verwendet werden.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß die Antikörper gleichzeitig am N-terminalen proBNP binden können.
- 10 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2 dadurch gekennzeichnet, daß das Verfahren als heterogenes Verfahren durchgeführt wird
  - 4. Verfahren nach Anspruch 3 dadurch gekennzeichnet, daß das Verfahren im Sandwichformat durchgeführt wird
  - 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche dadurch gekennzeichnet, daß die untere Nachweisgrenze für N-terminales proBNP unter 1 fmol/ml liegt.
- 6. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche dadurch gekennzeichnet, daß mittels der erhaltenen Werte eine Differenzierung nach Proben von gesunden Patienten und Proben von Patienten mit Herzinsuffizienz der NYHA-Klassen I bis IV vorgenommen werden kann
- Verfahren nach Anspruch 6 dadurch gekennzeichnet, daß anhand der erhaltenen
   Werte eine Differenzierung zwischen Proben von gesunden Patienten und Proben von Patienten der NYHA-Klasse I vorgenommen werden kann.
- Verwendung des Verfahrens gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche zur Differenzierung zwischen Proben von gesunden Patienten und Proben von Patienten der NYHA-Klassen I bis IV

15

- 9. Rekombinantes N-terminales proBNP
- Verwendung von rekombinantem N-terminalen proBNP als Standard in einem
   Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP gemäß den Ansprüchen 1 bis 7.

5

- 11. Verwendung von rekombinantem N-terminalen proBNP zur Herstellung von Antikörpern gegen N-terminales proBNP.
- 12. Antikörper gegen rekombinantes N-terminales proBNP.

10

- 13. Antikörper gemäß Anspruch 12 dadurch gekennzeichnet, daß sie im Bereich von Aminosäure 10 bis 66 des N-terminalen proBNP spezifisch binden.
- 14. Antikörper gemäß Anspruch 12 oder 13 erhältlich durch Immunisierung eines geeigneten Organismus mit rekombinant hergestelltem N-terminalen proBNP.
  - 15. Antikörper nach den Ansprüchen 12 bis 14, erhältlich aus der Zellinien M 10.1.11 oder M 13.4.14.
- 20 16. Antikörper gemäß Anspruch 15, die in äquivalenter Weise mit N-terminalem proBNP hergestellt wurden wie die Antikörper, die von den Zellinien M 10.1.11 oder M 13.4.14, produziert werden.
  - 17. Zellinien M 10.1.11 oder M 13.4.14 hinterlegt am 26.01.1999 bei der DSMZ.

- 18. Verfahren zur Herstellung von polyklonalen Antikörpern gemäß den Ansprüchen 12 bis 14 oder 16, enthaltend die Schritte Immunisieren eines geeigneten Organismus mit rekombinant hergestelltem N-terminalem proBNP, Isolieren der Antikörper, Screenen nach den reaktivsten Epitopen und Aufreinigung der Antikörper über Immunsorption an geeigneten Peptiden.
- 30

19. Verfahren zur Herstellung von monoklonalen Antikörpern gemäß den Ansprüchen 12 bis 16, enthaltend die Schritte Immunisieren eines geeigneten Organismus mit rekombinant hergestelltem N-terminalem proBNP und Auswahl der Klone bezüglich der Reaktivität der Antikörper mit nativem N-terminalem proBNP in verschiedenen Pools von Patientenseren.

#### Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe mit mindestens zwei Antikörpern, die verschiedene Epitope des N-terminalen proBNP erkennen. Das Verfahren kann zur Differenzierung bzw. Klassifizierung von Proben von Gesunden und Proben von Patienten der NYHA-Klassen I bis IV angewendet werden. Außerdem betrifft die Erfindung rekombinantes N-terminales proBNP, dessen Verwendung als Standard in einem Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP, sowie Antikörper, die rekombinantes N-terminales proBNP erkennen, und deren Herstellung.

SASALCA INC



## WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



## INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

DE

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

G01N 33/68

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: **A2** 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

NL, PT, SE).

WO 00/45176 ريط كالأ

3. August 2000 (03.08.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/00602

(22) Internationales Anmeldedatum: 27. Januar 2000 (27.01.00)

(30) Prioritätsdaten:

199 03 489.3 199 11 044.1 29. Januar 1999 (29.01.99)

12. März 1999 (12.03.99)

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

NO, NZ, PL, RU, US, ZA, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CN, HU, IL, JP, KR, MX,

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): ROCHE DIAGNOSTICS GMBH [DE/DE]; D-68298 Mannheim (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KARL, Johann [DE/DE]; Bert-Schratzlseer-Strasse 7, D-82380 Peissenberg (DE). LILL, Helmut [DE/DE]; Blumenstrasse 15A, D-82407 Wielenbach (DE). STAHL, Peter [DE/DE]; Hirtenstrasse 12, D-82347 Bernried (DE). KRUEGER, Kerstin [DE/DE]; Waldeslust 4, D-81377 München (DE). BORGYA, Anneliese [DE/DE]; Beiselestrasse 18, D-82327 Tutzing (DE). GALLUSSER, Andreas [CH/DE]; Am Ferchenholz 10, D-82377 Penzberg (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: ROCHE DIAGNOSTICS GMBH; Patentabteilung, D-68298 Mannheim (DE).
- (54) Title: METHOD OF IDENTIFYING N-TERMINAL proBNP
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM NACHWEIS VON N-TERMINALEM proBNP

#### (57) Abstract

The invention relates to a method of identifying N-terminal proBNP in a sample with at least two antibodies that detect different epitopes of the N-terminal proBNP. The method is used to differentiate or classify samples of healthy individuals and samples of patients of NYHA classes I to I. The invention further relates to recombinant N-terminal proBNP, its use as standard in a method of identifying N-terminal proBNP, to antibodies that detect recombinant N-terminal proBNP and to their production.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe mit mindestens zwei Antikörpern, die verschiedene Epitope des N-terminalen proBNP erkennen. Das Verfahren kann zur Differenzierung bzw. Klassifizierung von Proben von Gesunden und Proben von Patienten der NYHA-Klassen I bis IV angewendet werden. Ausserdem betrifft die Erfindung rekombinantes N-terminales proBNP, dessen Verwendung als Standard in einem Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP, sowie Antikörper, die rekombiantes N-terminales proBNP erkennen, und deren Herstellung.

WO 00/45176



#### Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe mit mindestens zwei Antikörpern, die verschiedene Epitope des N-terminalen proBNP erkennen. Das Verfahren kann zur Differenzierung bzw. Klassifizierung von Proben von Gesunden und Proben von Patienten der NYHA-Klassen I bis IV angewendet werden. Außerdem betrifft die Erfindung rekombinantes N-terminales proBNP, dessen Verwendung als Standard in einem Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP, sowie Antikörper, die rekombinantes N-terminales proBNP erkennen, und deren Herstellung.

Herzinsuffizienz ist ein weit verbreitetes Phänomen insbesondere in der westlichen Welt. Unter Herzinsuffizienz versteht man gemäß Roche Lexikon Medizin (1993, Urban & Schwarzenberg) das akute oder chronische Unvermögen des Herzens, bei Belastung oder schon im Ruhezustand den für den Stoffwechsel erforderlichen Blutauswurf aufzubringen bzw. den venosen Rückfluss aufzunehmen (sogenannter Backward- und Forward-Failure). Es liegt also eine Schwäche der Pumpenfunktion vor. Die Ursachen für Herzinsuffizienz sind vielschichtig. Unter anderem sind hier entzündliche und degenerative Veranderungen des Herzmuskels, koronare Durchblutungsstörung, Herzinfarkt und Verletzungen zu nennen. Dies führt zu Veränderungen am peripheren Blutkreislauf. Störung der Atmung, der Nierenfunktion und des Elektrolytstoffwechsels (Ödeme) und zu verminderter Leistungsfähigkeit der Skelettmuskulatur.

Gemäß der New York Heart Association (NYHA) wird Herzinsuffizienz anhand von körperlichen Belastungstests in sogenannte NYHA-Klassen eingeteilt: I bedeutet völlige Beschwerdefreiheit bei normaler körperlicher Belastung, II bedeutet leichte Einschränkung der körperlichen Belastbarkeit. III bedeutet starke Einschränkung der Belastbar-

keit, IV bedeutet, daß bei jeder körperlichen Tätigkeit eine Zunahme der meist auch in Ruhe bestehenden Insuffizienzzeichen stattfindet.

2

Zu einer effektiven medikamentösen Behandiung von Herzinsuffizienz mittels Glykosiden, Vasodilatoren. ACE-Hemmern und/oder β-Blockern ist es erforderlich. zuvor das Vorliegen einer Herzinsuffizienz genau zu diagnostizieren und möglichst auch nach ihrem Schweregrad zu klassifizieren und zusätzlich den Verlauf der Behandlung zu monitoren.

Im Stand der Technik werden einige Serummarker zur frühen Diagnose von Herzinsuffizienz wie beispielsweise ANP (N-terminal atrial natriuretic peptide hormon) und pro-ANP, CNP (C-natriuretic peptide), Adrenomedullin, Neuropeptid Y, Endothelin und BNP (brain natriuretic peptide) diskutiert. ANP und proANP sind prinzipiell als Marker zur Diagnose von Herzinsuffizienz geeignet, besitzen jedoch eine geringe Stabilität bzw. kurze Halbwertzeit im Blut, was diagnostische Messungen erschwert (Clin. Sci. 95(3) (1998), 235-239; Cleland et al., Heart 75 (1996), 410-413).

Ein häufig zitierter und als aussagekräftig angesehener Marker ist das BNP (brain natriuretic peptide). BNP wurde ursprünglich im Gehirn von Schweinen identifiziert. Es handelt sich dabei um ein Herzhormon, das strukturelle und funktionelle Ähnlichkeit mit ANP (atrial natriuretic peptide) besitzt (Sudoh et al., Nature 332 (1988), 78-81). Das humane BNP, das aus 32 Aminosäuren besteht, wird vor allem von den Herzventrikeln sekretiert und zirkuliert im humanen Blutplasma. Der Einsatz von BNP als diagnostischer Marker ist beispielsweise aus der EP-A-0 542 255 bekannt. BNP besitzt eine intramolekulare Disulfidbrücke und ist als Analyt vermutlich aufgrund seiner physiologischen Funktion als Hormon, das schnell wieder abgebaut werden muß, nicht sehr stabil und daher als diagnostischer Marker nur beschränkt geeignet (Masuta et al., Clin. Chem. Vol. 44 No. 6 Supplement A (1998), 130: Tsuji et al., Clin. Chem. 40 (1994), 672).

Das Vorläufer-Molekül von BNP, das proBNP, besteht aus 108 Aminosäuren, von denen die zuvor beschriebenen 32 C-terminalen Aminosäuren (77-108), die als BNP bezeichnet werden, die eigentliche hormonelle Wirkung entfalten. Die vom Precursor abgespaltenen

N-terminalen Aminosauren 1-76 werden als N-terminales proBNP bezeichnet. Neben BNP (77-108) zirkuliert auch N-terminales proBNP und weitere Abbauprodukte 1-76) im Plasma (Hunt et al., Biochem, Biophys, Res. Com. 214 (1995), 1175-1183), so daß N-terminales proBNP ebenfalls als Marker für Herzinsuffizienz in Frage kommt. Ob auch das Vorläufer-Molekül proBNP im Plasma vorkommt, ist nicht eindeutig geklärt. Es wird aber beschrieben (Hunt et al., Peptides, Vol. 18, No. 10 (1997), 1475-1481), daß eine geringe Ausschüttung von proBNP (1-108) in Plasma nachweisbar ist, aber aufgrund eines sehr schnellen partiellen Abbaus am N-terminalen Ende einige Aminosäuren fehlen. Dieses Molekül wird in der Literatur als High Molecluar Weight-BNP bezeichnet.

In der WO 93/24531 (US 5,786,163) wird ein immunologisches Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP und dazu verwendete Antikörper beschrieben. Zur Gewinnung der Antikörper werden hier einzelne synthetisch hergestellte Peptide aus der Sequenz von N-terminalem proBNP verwendet. Prinzipiell ist zwar die Gewinnung von Antikörpern mittels Peptidimmunisierung möglich, doch ist die Affinität zum Gesamtmolekül im allgemeinen zu niedrig, um die erforderliche Sensitivität in einem Testverfahrens zu erreichen. Darüberhinaus besteht die Gefahr, daß bei Verwendung von Peptiden Antikörper gewonnen werden, die beispielsweise den C-Terminus des Peptids erkennen und somit nur dieses Bruchstück des Gesamtmolekuls binden können. Daraus folgt, daß diese Antikorper das Gesamtmolekül nicht oder nur schwach binden können. In der WO 93/24531 werden polyklonale Antikörper gegen ein einziges vom Nterminalen proBNP abgeleitetes Peptid hergestellt. Es wird gezeigt, daß die erzeugten Antikörper zwar das Immunisierungspeptid (Aminosäuren 47-64) im kompetitiven Testformat binden. Es wird jedoch nicht gezeigt, daß die Antikörper in der Lage sind. natives N-terminales proBNP als Gesamtmolekul in einer Probe zu binden. Der in der WO 93/24531 beschriebene Sandwichtest in einer Probe kann darüberhinaus nicht wie beschrieben durchgestihrt werden, da kein geeignetes Standardmaterial zur Verstigung stand und keine Antikörper gegen zwei verschiedene Epitope vorgelegen haben.

Ein weiteres Problem im Stand der Technik ist die Sensitivität des Tests. Anhand des in der WO 93/24531 durchgeführten kompetitiven Tests, bei dem das Peptid 47-64 in markierter Form als Tracer mit einer Probe bzw. mit dem unmarkierten Peptid-Standard 47-64 um die Bindung an polyklonale Antikörper aus Kaninchenserum kompetieren, wird nach 48-stündiger Inkubation nur eine sehr mäßige Kompetition erreicht, aus der bestenfalls eine untere Nachweisgrenze von etwa 250 fmol/ml abgeleitet werden kann. Dies ist weder für die Differenzierung von Gesunden und Patienten mit einer Herzinsuffizienz, noch für eine differenzierte Klassifizierung von Patientenproben nach Schweregrad der Herzinsuffizienz ausreichend. Außerdem sind die langen Inkubationszeiten des kompetitiven Tests für routinemäßige Messungen der Proben im automatisierten Labor nicht akzeptabel.

Von Hunt et al. (Clinical Endocrinology 47 (1997), 287-296) wird ebenfalls ein kompetitiver Test zum Nachweis von N-terminalem proBNP beschrieben. Hierzu muß die Plasmaprobe vor Vermessung aufwendig extrahiert werden, was die Gefahr birgt, daß der Analyt dabei zerstört wird und Fehlmessungen auftreten. Das hier verwendete Antiserum wird analog zur WO 93/24531 durch Immunisierung mit einem synthetischen Peptid erzeugt. Bei Hunt et al. wird das Antiserum durch Immunisierung mit den N-terminalen proBNP-Aminosäuren 1-13 erzeugt, als Standard wird das Peptid von Aminosäure 1-21 eingesetzt. Auch in diesem Test muß eine lange Inkubationszeit in Kauf genommen werden. Nach 24-stündiger Inkubation wird eine untere Nachweisgrenze von 1,3 fmol/ml erreicht.

Im Stand der Technik existiert somit kein Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP, das bei kurzen Inkubationsdauern einen zuverlässigen, sensitiven Nachweis von nativem N-terminalem proBNP ermöglicht.

Aufgabe war es daher, ein Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe bereitzustellen, das die aufgeführten Nachteile des Standes der Technik weitestgehend vermeidet. Insbesondere sollte eine hohe Sensitivität im Test erreicht

werden können, damit eine Differenzierung der Patientenproben von Gesunden und Proben von Patienten der NYHA-Klassen I bis IV erfolgen kann.

Die Aufgabe wird gelöst durch das in den Ansprüchen näher definierte Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß mindestens zwei Antikörper, die verschiedene Epitope des N-terminalen proBNP erkennen, verwendet werden.

Das wesentliche am erfindungsgemäßen Verfahren ist, daß natives N-terminales proBNP in einer Probe erfasst wird. Das heißt, die Antikörper müssen in der Lage sein, das intakte Molekül und eventuell vorkommendes ungespaltenes proBNP (1-108) und möglichst auch proteolytisch angedaute Bruchstücke in einer Probe zu erkennen und spezifisch zu binden. Im Verfahren werden mindestens zwei verschiedene Antikörper eingesetzt, die verschiedene Epitope des N-terminalen proBNP binden. Die Epitope können linear oder sogenannte Konformationsepitope sein. Bevorzugt sind die Epitope so lokalisiert, daß beide Antikörper gleichzeitig binden können und nicht zu weit voneinander entfernt liegen.

Da die erfindungsgemaße Methode es nicht erlaubt zwischen N-terminalem proBNP, proBNP und nahe verwandten Peptiden (Abbauprodukten) zu differenzieren, wird im folgenden unter NT-proBNP die Gesamtheit aller im Testverfahren erkannter Peptide, insbesondere das bekannte N-terminale proBNP (1-76), verstanden.

Unter dem Begriff "Epitop" wird erfindungsgemäß die Bindungsstelle auf einem immunologischen Bindepartner wie beispielsweise einem Antigen verstanden, an den ein Antikörper spezifisch bindet. Ein "Epitop" wird meist eindeutig durch 6 bis 8 Aminosäuren definiert. Der Bindepartner entspricht erfindungsgemäß dem N-terminalen proBNP beziehungsweise einer Teilsequenz davon. Das Epitop, an den der Antikörper bindet, ist dann ein Teilbereich auf dem Bindepartner. Das Epitop kann in linearer Form oder als Konformationsepitop vorhanden sein.

Mittels der beiden Antikörper unterschiedlicher Spezifität ist es möglich, statt der kompetitiven, langwierigen Testführung des Standes der Technik ein schnelleres Verfahren zum Nachweis des Analyten durchzuführen. Das erfindungsgemäße Nachweisverfahren kann mittels homogener oder heterogener Testführung erfolgen. Bevorzugt ist die heterogene Testführung und besonders bevorzugt das dem Fachmann geläufige Sandwich-Verfahren.

Bevorzugt wird ein solches Verfahren zur Bestimmung des N-terminalen proBNP in folgenden Schritten durchgeführt:

- a) Umsetzen der Probe mit einem für N-terminales proBNP spezifischen ersten Antikörper, der eine mit einer Festphase bindefähige Gruppe trägt, über die die Bindung an eine Festphase erfolgen kann, oder Umsetzen der Probe mit einem für N-terminales proBNP spezifischen ersten Antikörper, der bereits an eine Festphase gebunden ist,
- b) Umsetzen dieser Lösung mit dem zweiten Antikörper, der ein anderes Epitop von NTproBNP erkennt als der erste Antikörper, und der eine Markierung trägt
- c) Bindung des gebildeten Immunkomplexes an eine Festphase, wobei die Festphase bereits in Schritt a) vorhanden sein kann
- d) Trennung der festen von der flüssigen Phase
- e) Detektion der Markierung in einer oder beiden Phasen.

Bei quantitativer Bestimmung wird die gleiche Messung mit einer definierten Menge an N-terminalem proBNP als Standard durchgeführt und nach Bestimmung der Probe als Schritt f) ein Vergleich der Messwerte des Standards mit dem Wert der Probe und die Quantifizierung durchgeführt.

Unter dem Begriff "Antikörper" werden im Sinne der Erfindung mono- oder polyklonale, chimäre oder humanisierte oder andere durch gentechnologische Modifikationen erhältlichen Antikörper sowie sämtliche dem Fachmann bekannten Fragmente wie F(ab')<sub>2</sub>, Fab' oder Fab-Fragmente verstanden. Lediglich die immunologische spezifische Bindefähigkeit an N-terminales proBNP muß gewährleistet sein.

Der erste für N-terminales proBNP spezifische Antikörper kann entweder direkt an die Festphase gebunden sein. oder die Bindung an die Festphase erfolgt indirekt über ein spezifisches Bindungssystem. Die direkte Bindung dieses Antikörpers an die Festphase erfolgt nach dem Fachmann bekannten Methoden, beispielsweise adsorptiv. Wird die Bindung indirekt über ein spezifisches Bindungssystem durchgeführt, so ist der erste Antikörper ein Konjugat, das aus einem Antikörper gegen N-terminales proBNP und einem Reaktionspartner eines spezifischen Bindungssystems besteht. Unter einem spezifischen Bindungssystem werden hier zwei Partner verstanden, die spezifisch miteinander reagieren können. Das Bindungsvermögen kann dabei auf einer immunologischen Reaktion oder auf einer anderen spezifischen Reaktion beruhen. Bevorzugt wird als spezifisches Bindungssystem eine Kombination von Biotin und Avidin oder Biotin und Streptavidin verwendet. Weitere bevorzugte Kombinationen sind Biotin und Antibiotin, Hapten und Anti-Hapten, Fc-Fragment eines Antikörpers und Antikörper gegen dieses Fc-Fragment oder Kohlenhydrat und Lectin. Einer der Reaktionspartner des spezifischen Bindungssystems ist dann Teil des Konjugates.

Der andere Reaktionspartner des spezifischen Bindungssystems für den ersten Bindepartner liegt als Beschichtung der festen Phase vor. Bevorzugt wird hier Streptavidin oder Avidin verwendet. Die Bindung des anderen Reaktionspartners des spezifischen Bindungssystems an ein unlösliches Trägermaterial kann nach den üblichen, dem Fachmann bekannten Methoden vorgenommen werden. Hierbei ist sowohl eine kovalente als auch eine adsorptive Bindung geeignet.

Als Festphase geeignet sind Reagenzgläschen oder Mikrotiterplatten aus Polystyrol oder ähnlichen Kunststoffen, die an der Innenoberfläche mit einem Reaktionspartner des spezifischen Bindungssystems beschichtet sind. Weiterhin geeignet und besonders bevorzugt sind teilchenförmige Substanzen, wie beispielsweise Latexpartikel, magnetische Partikel. Molekularsiebmaterialien, Glaskörperchen, Kunststoffschläuche und dergleichen. Auch poröse, schichtförmige Träger wie Papier oder Nitrocellulose können als Träger verwendet werden. Besonders bevorzugt werden magnetische Kügelchen, sogenannte Beads verwendet, die wiederum mit dem entsprechenden Bindepartner des

oben beschriebenen spezifischen Bindesystems beschichtet sind. Diese Mikropartikel können dann nach Ablauf der Testreaktion für die Durchführung der Nachweisreaktion beispielsweise durch Filtration. Zentrifugation oder im Falle der magnetischen Partikel durch einen Magneten von der flüssigen Phase getrennt werden.

Der zweite spezifische Antikörper erkennt ein anderes Epitop des N-terminalen proBNP als der erste Antikörper. Der Abstand der beiden Epitope auf dem Molekül muß so groß sein, daß die gleichzeitige Bindung der beiden Antikörper an das N-terminale proBNP ohne Einschränkung möglich ist. da ansonsten kein Sandwich-Komplex gebildet werden kann.

Die Detektion der spezifischen Bindereaktionen zwischen den Antikörpern gegen Nterminales proBNP und N-terminalem proBNP kann auf verschiedene Weise erfolgen. Im
allgemeinen ist der zweite Antikorper markiert. Übliche Markierungen sind Chromogene,
Fluorophore, zur Chemi- oder Elektrochemilumineszenz fähige Substanzen,
Radioisotope, Haptene, Enzymmarkierungen oder Substanzen, die wiederum ein spezifisches Bindungspaar bilden konnen wie beispielsweise Biotin/Streptavidin. Der Nachweis des Immunkomplexes erfolgt dann anhand des Signals, das von der Markierung
ausgesandt wird. Beispielsweise kann der zweite Antikörper mit dem Hapten Digoxigenin markiert sein. Dieses Hapten wird wiederum von einem weiteren, für Digoxigenin
spezifischen Antikorper gebunden. Der für Digoxigenin spezifische Antikörper ist selbst
beispielsweise mit einem Enzym wie Peroxidase markiert. Der letztendliche Nachweis
erfolgt dann anhand der bei der Umsetzung der Peroxidase mit einem entsprechenden
Substrat erfolgenden Farb- bzw. Extinktionsänderung.

Als Proben für die Durchführung des Verfahrens zum Nachweis von N-terminalem proBNP können alle dem Fachmann geläufigen biologischen Flüssigkeiten verwendet werden. Bevorzugt werden als Probe Körperflüssigkeiten wie Vollblut, Blutserum. Blutplasma, Urin oder Speichel. besonders bevorzugt wird Blutserum und –plasma eingesetzt.

Neben den sogenannten Naßtesten, bei denen die Testreagenzien in flüssiger Phase vorliegen, können auch alle gängigen Trockentestformate, die zum Nachweis von Antigenen. Haptenen. Peptiden, Proteinen, Antikörpern etc. geeignet sind, verwendet werden. Bei diesen Trockentests oder Teststreifen, wie sie beispielsweise in der EP-A-0 186 799 beschrieben sind, sind im allgemeinen alle Testkomponenten bis auf die zu untersuchende Probe auf einem Träger aufgebracht. Die Nachweisreaktion erfolgt, wenn der Teststreifen mit der flüssigen Probe in Kontakt gebracht wird.

Das erfindungsgemäße Verfahren zeichnet sich dadurch aus. daß die untere Nachweisgrenze für N-terminales proBNP unter 1 fmol/ml liegt (entspricht 1 pmol/l). Die erfindungsgemäß hohe Sensitivität von < 1 fmol/ml wird ohne lange Inkubationszeiten erreicht. Insgesamt liegt die Dauer des Verfahrens bei einem Mikrotiterplattentest unter 2 Stunden, bevorzugt mit sensitiveren Nachweismethoden wie der Electrochemilumineszenz bei 15 Minuten. Eine Obergrenze für das Nachweisverfahren bezüglich der nachzuweisenden Konzentration existiert praktisch nicht. Die technologische Obergrenze wird im allgemeinen durch die verwendete Meßmethode vorgegeben. Das Verfahren weist prinzipiell auch sehr hohe Konzentrationen an Nterminalem proBNP nach.

Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens ist die gute Differenzierung der Proben von Patienten mit und ohne Herzinsuffizienz anhand der erhaltenen Messwerte. Das Nachweisverfahren ist so sensitiv, daß sogar eine Differenzierung zwischen Patienten ohne koronarer Erkrankung und Patienten mit einer nur schwach ausgeprägten oder langsam einsetzenden Herzinsuffizienz der NYHA-Klassen I und II erfolgen kann. Eine solch frühe Erkennung einer einsetzenden Herzinsuffizienz kann die Entscheidung zu einer frühzeitigen medikamentösen Behandlung beeinflussen und somit die Überlebensrate des Patienten deutlich verlängern.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist rekombinant hergestelltes N-terminales proBNP. Unter N-terminalem proBNP wird der vom 108 Aminosäuren großen Vorläufermolekül proBNP abgespaltene N-terminale Teil verstanden, der aus den

Aminosäuren 1-76 besteht. Unter N-terminalem proBNP werden auch Teile davon verstanden, die aufgrund von Abbaureaktionen dieses Moleküls im Blut vorkommen können

Im Stand der Technik ist bisher kein rekombinantes N-terminales proBNP bekannt, da dessen Herstellung aufgrund der kurzen Aminosäuresequenz nicht leicht möglich ist. Die chemische Synthese eines über 30 Aminosäuren großen Peptids ist aufgrund der auftretenden Fehlsequenzen und der stark abnehmenden Ausbeute pro Synthesezyklus keine Alternative zur rekombinanten Herstellung in einem Wirtsorganismus.

Für ein diagnostisches Nachweisverfahren wird jedoch immer ein Standard- oder Kontrollmaterial benotigt, mit dessen Hilfe zum einen die Bestimmung des Analyten quantitativ erfolgen kann und zum anderen die Funktionsfähigkeit des Tests überprüft werden kann. Soll eine Quantifizierung erfolgen, so muß mittels einer Standardreihe eine definierte quantitative Eichung vorgenommen werden. Eine solche Eichung ist wiederum auch nur dann sinnvoll, wenn das als Standard verwendetete Material sich im immunologischen Test gleich oder sehr ähnlich verhält wie der Analyt. Wesentlich dabei ist, daß der Standard eine ausreichend große strukturelle und insbesondere immunologische Ähnlichkeit zum Analyten besitzt, damit die Bindung des Standards an die Nachweisantikorper so erfolgt, wie sie dann auch beim nativen Molekül in der Probe stattfindet.

Ein solches Standardmaterial für ein Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP steht im Stand der Technik nicht zur Verfügung. Lediglich kurze synthetische Peptide werden beschrieben. Erfindungsgemäß ist es nun erstmals möglich gewesen, mit Hilfe der Gensynthese eine für N-terminales proBNP codierende DNA-Sequenz herzustellen und anschließend eine rekombinante Expression des N-terminalen proBNP in E. coli zu erreichen. Die Vorgehensweise ist in Beispiel 1 erläutert.

Gegenstand der Erfindung ist daher die Verwendung von rekombinantem N-terminalen proBNP als Standard in einem Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in

einer Probe mittels mindestens zweier Antikörper, die verschiedene Epitope des Nterminalen proBNP erkennen.

Für Immunisierungszwecke wurden im Stand der Technik bislang ebenfalls nur synthetische, vom N-terminalen proBNP abgeleitete kurze Peptide eingesetzt. Der Nachteil bei Peptidimmunisierungen ist, daß meist nur sehr niedrig affine Antikörper erhalten werden bzw. die gewonnenen Antikörper nur mit linearen Epitopen reagieren und das nativ gefaltete Antigen in der Probe nicht gebunden werden kann (siehe Beispiel 3).

Deshalb ist es wichtig, für Immunisierungen zur Herstellung von Antikörpern ein Immunogen zu verwenden, das zum letztendlich nachzuweisenden Analyten eine genügend große Ähnlichkeit aufweist. Nur so ist gewährleistet, daß von den Antikörpern der native Analyt in der Probe mit hoher Affinität gebunden wird.

Ein Gegenstand der Erfindung ist daher auch die Verwendung von rekombinantem Nterminalem proBNP als Immunogen zur Herstellung von Antikörpern gegen Nterminales proBNP.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Antikörper gegen rekombinantes N-terminales proBNP. Die Detinition des Begriffes Antikörper entspricht der Definition in den Abschnitten über die Testführung. Die erfindungsgemäßen Antikörper erkennen bevorzugt spezifisch Epitope im N-terminalen Teil des 76 Aminosauren großen N-terminalen proBNP. dabei bevorzugt im Bereich von Aminosaure 10 bis 66, besonders bevorzugt im Bereich von Aminosaure 10 bis 50 oder 10 bis 38. Sinnvoll ist es, wenn die von den Antikörpern erkannten Epitope so lokalisiert sind, daß auch N-terminales proBNP, das in einer Probe bereits von den Enden her proteolytisch angedaut ist, diese Epitope noch enthält. Somit ist die Stabilität des Analyten in der Probe eher zweitrangig. Die Epitope in den bevorzugten Bereichen des N-terminalen proBNP können linear oder als Konformationsepitope vorliegen.

Ein bevorzugter Gegenstand der Erfindung sind daher monokionale Antikörper, die von den Zellinien MAK M 10.1.1 und MAK M 13.4.14, hinterlegt und eingegangen am 26.01.1999 bei der DSMZ - Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH. Braunschweig, Deutschland, produziert werden. Bei den Antikörpern, die von diesen beiden Zellinien produziert werden, handelt es sich um Antikörper vom IgG-Typ. Die Zellinien M 10.1.11 und M 13.4.14 sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

Ebenfalls ein Gegenstand der Erfindung sind Antikörper, die in äquivalenter Weise wie die von den Zellinien M 10.1.11 und M 13.4.14 produzierten mit N-terminalem proBNP spezifisch bindefähig sind. Unter dem Begriff "in äquivalenter Weise produzierte" Antikörper wird verstanden, daß die Antikorper durch Immunisierung mit rekombinantem N-terminalem pro-BNP gewonnen werden.

Gegenstand der Erfindung sind auch Verfahren zur Herstellung von Antikörpern, die spezifisch N-terminales proBNP binden.

Die Herstellung von polyklonalen Antikörpern erfolgt bevorzugt mit den Schritten Immunisieren eines geeigneten Organismus wie beispielsweise Schafe mit rekombinant hergestelltem N-terminalem proBNP. Isolieren der Antikörper. Screenen nach den reaktivsten Epitopen und Aufreinigung der Antikörper über Immunsorption an geeigneten Peptiden. Ein solches Verfahren ist in Beispiel 2 beschrieben.

Die Herstellung von monoklonalen Antikörpern erfolgt bevorzugt mit den Schritten Immunisieren eines geeigneten Organismus wie beispielsweise Mäuse mit rekombinant hergestelltem N-terminalem proBNP und Auswahl der Klone bezüglich der Reaktivität der Antikörper mit nativem N-terminalem proBNP in verschiedenen Pools von Patientenseren. Ein solches Verfahren ist in Beispiel 3 beschrieben.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung weiter.

#### Beispiel 1

Verfahren zur Herstellung von rekombinantem N-terminalen proBNP (1-76)

#### 1. Klonierung des rekombinanten N-terminalen proBNPs

Die Nukleotidsequenz des N-terminalen ProBNPs (Aminosäuresequenz 1-76) wurde mit Hilfe der Gensynthese hergestellt. Um eine in *E. coli* optimale Expression des Gens zu erreichen, wurde die DNA-Sequenz auf die in *E. coli* am häufigsten verwendeten Codons abgestimmt. Die Sequenzen der Oligonukleotide, die zur Herstellung des Gens verwendet wurden lauten wie folgt:

Pro5' (SEQ ID NO 1).

5'CCGGATCCCACCCGCTG3'

Prolhum (SEQ ID NO 2):

5'CGGGATCCCACCCGCTGGGTTCCCCGGGTTCCGACCTGGAAACCT
CCGGTCTGCAGGAACAGCGTAACCACCT3'

Pro2hum (SEQ ID NO 3).

5'CGGTTCCAGGGAGGTCTGTTCAACCTGCAGTTCGGACAGTTTACCCTGCAGGTGGTTACGCTGCTGC3'

Pro3hum (SEQ ID NO 4).

5'CAGACCTCCCTGGAACCGCTGCAGGAATCCCCGCGTCCGACCGGTGTTTGG
AAATCCCGTGAAGTTGCTAC 3'

Pro4hum (SEQ ID NO 5):

5°CCCAAGCTTAACGCGGAGCACGCAGGGTGTACAGAACCATTTTACGGTGA CCACGGATACCTTCGGTAGCAACTTCACGGGATTTCC3°

Pro3' (SEQ ID NO 6):

5'CCCAAGCTTAACGCGGAGC3'

Die Hersteilung des Gens erfolgte mit diesen Primern mit Hilfe der PCR (polymerase chain reaction). Das amplifizierte Gen wurde in einen geeigneten Vektor wie z.B. den Vektor pUC19 kloniert und sequenziert. Zur Klonierung des Gens in den Expressionsvektor pQE8 wurde das Gen über die Restriktionsschnittstellen Bam HI und Hind III aus dem Vektor pUC19 herausgeschnitten, in den Vektor pQE8 ligiert, der eine Expression von Proteinen mit N-terminalem Histidin-Tag erlaubt, und in E. coli M15 [pREP4] transformiert.

#### 2. Expression des N-terminalen ProBNPs in E. coli

Zur Expression des Gens in *E. coli* wurde eine Übernachtkultur eines rekombinanten *E. coli* Klons 1/60 in Luria-Broth (mit 100 µg/ml Ampicillin und 50 µg/ml Kanamycin) überimpft und bei einer OD 550 von 1 mit IPTG (Isopropylthiogalactosid; 1 mM Endkonzentration) induziert. Nach der Induktion wurden die Kulturen noch weitere 4 Stunden bei 37°C inkubiert. Die Kulturen wurden abzentrifugiert und das Zellpellet in 50 mM Na-Phosphatpuffer, pH 8.0; 300 mM NaCl aufgenommen. Nach Aufschluss der Zellsuspension durch Ultraschall, wurde die Suspension abzentrifugiert und der Überstand auf eine Ni-NTA (Nitrilo-triacetat) Säule aufgetragen. Nach einem Waschschritt mit 50 mM Na-Phosphatpuffer, pH 8.0; 300 mM NaCl; 20 mM Imidazol wurde das Histidin-getaggte N-terminale proBNP eluiert mit 50 mM Na-Phosphatpuffer, pH 8.0; 300 mM NaCl; 300 mM Imidazol. Die eluierten Fraktionen wurden vereinigt und gegen 50 mM Tris pH 8.0 dialysiert. Zur Abtrennung von Verunreinigungen wurde das Dialysat auf eine Q-Sepharosesäule aufgetragen. Die Masse des aufgereinigten N-terminalen proBNPs wurde über MALDI-TOF bestimmt.

#### Beispiel 2

### Herstellung von polyklonalen Antikörpern gegen N-terminales pro-BNP

#### 1. Immunisierung

Schafe wurden mit rekombinantem N-terminalem proBNP(1-76) in kompletten Freund'schem Adjuvans immunisiert. Die Dosis betrug 0,1 mg je Tier. Die Immunisierungen wurden über 10 Monate im Abstand von 4 Wochen wiederholt. 6 Wochen nach der ersten Immunisierung und danach monatlich einmal wurden Serumproben gewonnen und auf Sensitivität und Titer untersucht.

### 2. Aufreinigung von polyklonalen Antikörpern aus Schafserum

Aus dem Rohserum eines mit rekombinantem N-terminalem proBNP immunisierten Schafs wurden Lipidbestandteile durch Delipidierung mit Aerosil (1,5%) entfernt. Danach wurden die Immunglobuline mit Ammoniumsulfat (2M) ausgefällt. Der gelöste Niederschlag wurde gegen 15mM KPO<sub>4</sub>, 50mM NaCl pH 7.0 dialysiert und über DEAE-Sepharose chromatographiert. Die IgG-Fraktion, PAK<rec. NT-pro-BNP>S-IgG(DE), befand sich im Durchlauf.

# 3. Sequenzielle Affinitatschromatographie zur Herstellung von NT-pro-BNP spezifischen polyklonalen Antikorpern

Für die Aufreinigung von NT-proBNP spezifischen, gegen die Aminosäuren 1-21 gerichteten polyklonalen Antikörpern, PAK<rec. NT-pro-BNP>M-IgG(IS,1-21), wurde das C-terminal biotinylierte Peptid HPLGSPGSASDLETSGLQEQR-Bi (1-21-Bi, SEQ ID NO 7) verwendet. Die Affinitätsmatrix wurde durch Beladen von 10ml Streptavidin beschichteten Methacrylatpolymer-Partikeln (Boehringer Mannheim, Best. Nr. 1529188) mit 1mg Peptid (1-21-Bi) hergestellt.

Mit 10ml der Affinitätsmatrix wurde eine Säule gepackt und mit 50mM KPO<sub>4</sub>, 150mM NaCl pH 7.5 (PBS) äquilibriert. Für den ersten Schritt der sequenziellen Affinitätschromatographie wurden 850mg PAK<NT-pro-BNP>S-IgG(DE) auf die Säule aufgezogen. Der Durchlauf wurde für einen zweiten Schritt (siehe unten) aufgehoben. Die Säule wurde mit PBS und 20mM KPO<sub>4</sub>, 500mM NaCl, 0,1% Triton X-100, 0,5% NaDeoxicholsäure pH 7.5 gewaschen. Das spezifisch an die Affinitätsmatrix gebundene IgG wurde mit ImmunoPure Gentle Ag/Ab Elution Buffer (Pierce, Product #: 21013) eluiert. Die Affinitätsmatrix wurde mit 1M Propionsäure regeneriert und in PBS/NaN<sub>3</sub> gelagert.

Auf die gleiche Art und Weise wie oben beschrieben, wurde das Peptid Bi-ELQVEQTSL (Bi-30-38 SEQ ID NO 8) für die Herstellung einer Affinitätsmatrix zur Aufreinigung von NT-pro-BNP spezifischen, gegen die Aminosäuren 30-38 gerichteten Immunoglobulinen verwendet. PAK<rec. NT-pro-BNP>M-IgG(IS,30-38) wurde aus dem Durchlauf der ersten Affinitätsreinigung gewonnen.

### 4. Biotinylierung von PAK<NT-pro-BNP>S-IgG(IS,1-21)

Die affinitätsgereinigten Antikörper werden gegen den Biotinylierungspuffer (100mM KPO<sub>4</sub>, 70mM NaCl pH 8.0) dialysiert und anschließend wird die Lösung auf eine Proteinkonzentration von Img/ml eingestellt. D-Biotinoyl-Aminocapronsäure-N-Hydroxysuccinimidester wird in DMSO gelöst und in einem molaren Verhältnis von 1:7.5 der Antikörperlosung beigemischt. Die Reaktion wird durch Zugabe von L-Lysin gestoppt und das überschüssige Markierungsreagenz wird durch Dialyse entfernt.

### 5. Digoxigenylierung von PAK<NT-pro-BNP>S-IgG(IS,30-38)

Die affinitätsgereinigten Antikörper werden gegen den Digoxigenylierungspuffer (100mM KPO<sub>4</sub>, 70mM NaCl pH 7,6) dialysiert und anschließend wird die Lösung auf eine Proteinkonzentration von 1mg/ml eingestellt. Digoxigenin-3-CME-N-Hydroxysuccinimidester wird in DMSO gelöst und in einem molaren Verhältnis von 1:5 der

Antikörperiösung beigemischt. Die Reaktion wird durch Zugabe von L-Lysin gestoppt und das überschüssige Markierungsreagenz wird durch Dialyse entfernt.

#### Beispiel 3

Herstellung und Screening nach monoklonalen Antikörpern gegen N-terminales proBNP (1-76)

#### 1. Gewinnung von monoklonalen Antikörpern gegen NT-pro-BNP(1-76)

Balb/c-Mäuse, 8-12 Wochen alt, werden mit 100 µg rekombinantem N-terminalem proBNP-Antigen, mit komplettem Freundschen Adjuvans, intraperitoneal immunisiert. Nach 6 Wochen werden drei weitere Immunisierungen in 4 wöchigem Abstand durchgeführt. Eine Woche nach der letzten Immunisierung erfolgt eine Blutabnahme und die Bestimmung des Antikörpertiters im Serum der Versuchstiere. Aus positiv reagierenden Mäusen werden aus der Milz dieser Tiere die B-Lymphozyten gewonnen, die mit einer permanenten Myelomzellinie fusioniert werden. Die Fusionierung erfolgt nach dem bekannten Verfahren von Köhler und Millstein (Nature 256, 1975, S. 495 – 497). Die hierbei gebildeten Primärkulturen von Hybridzellen werden in üblicher Weise, z.B. unter Verwendung eines handelsüblichen Zellsorters oder durch "limiting dilution" kloniert. Es werden nur die Klonkulturen weiterverarbeitet, die in einem geeigneten Testverfahren, beispielsweise einem Enzym-Immuno-Assay (ELISA-Verfahren), positiv mit rekombinantem N-terminalem proBNP reagieren und natürliches N-terminales proBNP in Patientenseren erkennen (siehe Punkt 2.). Man erhält so mehrere Hybridoma-Zellinien, die die erfindungsgemäßen monoklonalen Antikörper produzieren.

Zur Erzeugung von Aszites werden 5 x 10<sup>6</sup> Hybridomzellen intraperitoneal in Balb/c Mäuse gespritzt, die zuvor 1-2 mal mit 0,5 ml Pristan vorbehandelt worden sind. Nach 2-3 Wochen kann aus dem Bauchraum der Mäuse Aszites-Flüssigkeit gewonnen werden. Hieraus können in üblicher Weise die Antikörper isoliert werden. Diese monoklonalen Antikörper sind spezifisch gegen humanes N-terminales proBNP gerichtet. Sie werden

im folgenden MAK M 10.1.11 bzw. MAK M 13.4.14 bezeichnet. Die beiden monoklonalen Antikörper gehoren der Subklasse IgG1, kappa an.

Auf diese Weise konnten die beiden Hybridoma-Zellinien Klon M 10.1.11 und M 13.4.14 isoliert werden, die bei der DSMZ, wie oben erwähnt, hinterlegt wurden.

## 2. Screening-Test auf Antikörper gegen pro-BNP-Peptide und rekombinantes NT-pro-BNP

Um die Anwesenheit und Spezifität von Antikörpern gegen NT-proBNP im Serum immunisierter Mäuse, im Kulturüberstand der Hybridzellen oder in Aszitesflüssigkeit zu erkennen, wurden die Klone mit folgenden Testprinzipien bewertet:

#### a) Reaktivität mit rekombinantem N-terminalem proBNP

Mikrotiterplatten (Fa. Nunc. Maxisorb) werden mit 2,5 μg/ml rekombinantem NT-pro-BNP als Antigen in Beladungspuffer (Fa. Boehringer, 0,2 M Natriumcarbonat/-Bicarbonat, pH 9,3-9.5, Cat. No. 726 559) 100 μl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln, gebunden. Die Nachbeladung erfolgt in PBS-Puffer (Phosphate Buffered Saline, Fa. Oxid, Code-BR 14a) und 1% Byco C. 30 Minuten. Anschließend wird mit Waschpuffer gewaschen (0.9 Natriumchlorid-Lösung, 0,05 % Tween 20). Die Antikörperprobeninkubation erfolgt mit 100 μl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln. Dann wird erneut zweimal mit Waschlösung gewaschen. Dann erfolgt eine weitere Inkubation mit dem Nachweisantikörper PAK<M-Fcγ>S-Fab-Peroxidasekonjugates (Boehringer Mannheim, Kat. Nr. 1500 686), 100 mU/ml, 100 μl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln. Nach einem erneuten Waschschritt mit Waschpuffer wird die Peroxidaseaktivität in üblicher Weise bestimmt (beispielsweise mit ABTS\*. 30 Minuten bei Raumtemperatur, abgelesen wird die Extinktionsdifferenz in mE, bei 405 nm mittels eines ELISA-Readers.

### b) Reaktivität mit N-terminalen proBNP-Peptiden:

In diesem Fall werden Streptavidin-beladene Mikrotiterplatten mit NT-pro-BNP-Peptid-Biotinkonjugaten der Sequenzen 1-10, 8-18, 1-21, 16-30, 30-38, 39-50, 50-63 oder 64-76 als Antigen, 250 ng/ml in PBS-Puffer (Phosphate Buffered Saline, Fa. Oxid, Code-BR 14a) mit 0.5 % Byco C, 100 µl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln, gebunden. Anschließend wird mit Waschpuffer gewaschen (0.9 Natriumchlorid-Lösung, 0,05 % Tween 20). Die Antikörperprobeninkubation und die Nachweisreaktion erfolgt wie unter a) beschrieben. Aufgrund der Reaktivität mit bestimmten NT-pro-BNP-Peptiden kann die Lage des Epitops erfaßt werden.

#### c) Reaktivität mit nativem N-terminalem proBNP in der Patientenprobe

Mikrotiterplatten (Fa. Nunc, Maxisorb) werden mit 5 µg/ml PAK<human pro-BNP>S-IgG (IS,(1-21) bzw. (30-38)S-IgG in Beschichtungspuffer(Fa. Boehringer, 0.2 M Natriumcarbonat/-Bicarbonat, pH 9,3 -9,5, Cat. No. 728 559) 100 µl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln, gebunden. Die Nachbeladung erfolgt in PBS-Puffer (Phosphate Buffered Saline, Fa. Oxid, Code-BR 14a) und 1% Byco C, 30 Minuten. Anschließend wird mit Waschpuffer gewaschen (0,9 Natriumchlorid-Lösung, 0,05% Tween 20). Die Inkubation mit nativem Antigen in Patientenplasma, verdünnt in PBS-Puffer erfolgt mit 100 ul/well. 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln. Nach einem erneuten Waschschritt erfolgt die Antikörper-probeninkubation mit 100 µl/well, 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln. Dann wird erneut zweimal mit Waschlösung gewaschen und es erfolgt eine weitere Inkubation mit dem Nachweisantikörper PAK<M-Fcy>S-Fab-Peroxidase-konjugates (Boehringer Mannheim GmbH, Kat. Nr. 1500 686), 100 mU/ml. 100 ul/well. 1 Stunde bei Raumtemperatur unter Schütteln. Nach einem erneuten Waschschritt mit Waschpuffer wird die Peroxidaseaktivität in üblicher Weise bestimmt (beispielsweise mit ABTS<sup>10</sup>, 30 Minuten bei Raumtemperatur, abgelesen wird die Extinktionsdifferenz in mE, bei 405 nm mittels eines ELISA-Readers).

- 3. Ergebnisse: Reaktionsmuster der monoklonalen und polyklonalen Antikörper gegen N-terminales proBNP
- a) Reaktivität der MAKs (c = 5 μg/ml) aus Immunisierung mit N-terminalen proBNP-Peptiden:

Tabelle 1:

MAK	Immu- Reaktivität mit nogen Pro-BNP-Peptiden									Rec. pro- BNP	Natives pro-BNP
		1-10	8-18	11-21	116-30	130-38	39-50	50-63	64-76		
5.2.27	1-10	1.42	10.04	1.48	0.05	0.03	0.04	0.04	0.04	1.16	0.30
2.1.4	16-30	0.04	0.04	0.04	1.86	0.04	0.04	0.04	0.04	0.1	0.02
1.2.6	39-50	0.04	0.04	0.03	0.04	0.03	1.23	10.03	0.04	0.44	0.06

Die monoklonalen Antikörper, die aus Immunisierungen mit unterschiedlichen Peptiden erhalten wurden, reagieren sehr stark mit den jeweiligen Peptiden. Die Reaktivität mit dem rekombinanten N-terminalen proBNP ist nur bei 2 monoklonalen Antikörpern zu erkennen, während mit nativem N-terminalen proBNP in einem Patientenpool keine Reaktion erfolgt (siehe Tabelle 1).

b) Reaktivität der monoklonalen Antikörper (MAK) aus Immunisierung mit rekombinantem N-terminalem proBNP:

Tabelle 2:

MAK	MAK Reaktivitat mit Pro-BNP-Peptiden									Natives proBNP
	1-10	8-18	1-21	16-30	30-38	39-50	50-63	64-76		
10.1.11	0.04	0.97	1.03	0.04	0.04	0.06	0.04	0.04	1.61	1.70
10.3.19	0.04	0.04	0.04	0.04	0.04	0.05	0.04	0.03	1.24	0.91
10.3.30	0.04	0.04	0.03	0.04	0.04	0.06	0.04	0.03	1.43	0.79
13.4.14	0.04	0.04	0.04	0.04	0.04	0.05	0.03	0.04	1.65	1.83
13.1.18	0.04	0.04	0.03	0.04	1.14	0.03	0.04	0.04	1.47	0.56
13.2.22	0.04	0.04	0.04	0.04	0.04	0.03	0.04	0.04	1.82	1.61

Die monoklonalen Antikörper aus der Immunisierung mit rekombinantem N-terminalen proBNP reagieren nur vereinzelt mit Peptiden, aber sehr stark mit rekombinantem N-terminalen proBNP bzw. mit nativem N-terminalen proBNP in einem Patientenpool. Die Nichtreaktion einzelner monoklonaler Antikörper mit den Peptiden deutet auf die Erkennung sogenannter Konformationsepitope hin (siehe Tabelle 2).

c) Reaktivität der PAKs aus Immunisierung mit rekombinantem N-terminalem proBNP:

Tabelle 3:

PAK	Immun- sorption		Reaktivität mit Pro-BNP-Peptiden								Natives pro-BNP
		1-10	18-18	1-21	16-30	30-38	39-50	50-63	64-76		
S-9212	ohne	0.13	11.81	1.98	1.16	2.99	0.83	1.22	0.06	0.89	-
S-9212	1-21	0.99	2.99	2.99	1.00	0.20	0.13	0.20	0.15	1.98	1.41
S-9212	30-38	0.08	0.07	0.07	0.07	2.99	0.06	0.17	0.06	2.99	1.41

Der gewonnene PAK reagierte am stärksten mit den Peptiden 1-21 und 30-38. Aus diesem Grund wurden diese Epitope ausgewählt und der PAK mit Hilfe dieser Peptide positiv immunsorbiert. Der mit Peptid 1-21 immunsorbierte PAK reagiert am stärksten mit der Region 8-20 und deutlich abgeschwächt mit der N-terminalen Sequenz 1-10. Die so immunsorbierten PAKs reagieren sehr stark mit dem rekombinanten N-terminalen proBNP und im PAK/PAK-Sandwichformat mit der nativen Probe (siehe Tabelle 3).

# Beispiel 4 Hochsensitiver Immunoassay zur Bestimmung von NT-pro-BNP

Mit Hilfe der in Beispiel 2 und 3 gewonnenen Antikörper konnte ein hochsensitiver Immunoassay aufgebaut werden. Generell sind alle Testformate geeignet, bei denen 2 Antikörper mit unterschiedlicher Epitoperkennung eingesetzt werden. Als Beispiel wird ein sogenannter Sandwich-ELISA beschrieben.

Als Festphase wurde eine mit Streptavidin beschichtete Mikrotiterplatte (MTP) verwendet. 10 μl unbehandelte Probe oder Kalibrator wird zusammen mit 100 μl Puffer, der die beiden epitop-spezifischen Antikörper enthält, in die MTP-Näpfe pipettiert und 1 Stunde bei Raumtemperatur inkubiert. Als Antikörper wurden 1 μg/ml biotinylierter PAK
rec. NT-pro-BNP>S-IgG(IS,1-21) und 0.5 μg/ml digoxigenylierter PAK
rec. NT-pro-BNP>S-IgG(IS,30-38) eingesetzt. Anschließend wird die Lösung abgesaugt und 3x mit 350 μl Waschpuffer gewaschen. Danach werden 100 ul Konjugatösung

dazupipettiert und wiederum i h bei Raumtemperatur inkubiert. Als Konjugat wird ein Anti-Digoxin-Antiköper-POD-Konjugat in einer Konzentration von 100 mIU/ml verwendet. Anschließend wird die Konjugatlösung abgesaugt und 3x mit 350 µl Waschpuffer gewaschen. Zum Schluß wird ABTS\*-Substratlösung in die Wells pipettiert und 30 Minuten bei Raumtemperatur gemessen. Nach Erreichen der 30-minütigen Substratreaktion wird die Mikrotiterplatte sofort in einem MTP-Reader bei einer Wellenlänge von 405 nm gegen die Referenzwellenlänge von 495 nm vermessen.

Zur Bestimmung der Sensitivität wurde eine Eichkurve erstellt und die Präzision des Nullstandards (n = 21) bestimmt. Als Kalibratoren wurde humanes EDTA-Plasma verwendet, welches mit rekombinantem N-terminalen proBNP in der erforderlichen Konzentration aufgestockt wurde. Als Nullstandard wurde Rinderplasma verwendet. Die Ergebnisse sind in Tabelle 4 dargestellt.

Tabelle 4:

	Extinktion (Mittelwert)	Standardabweichung
		(n=21)
Kalibrator a: 0 fmol/ml	131 mE	5.7 mE
Kalibrator b: 5.04 fmol/ml	268 mE	
Kalibrator c: 19.9 fmol/ml	746 mE	
Kalibrator d: 50.5 fmol/ml	1500 mE	
Kalibrator e: 100.9 fmol/ml	2401 mE	

Anhand der Eichkurvensteilheit von 22.5 mE x ml/fmol und einem SD von 5,7 mE ergibt sich nach der Formel von Kaiser folgende untere Nachweisgrenze:

UNG =  $3 \text{ SD}_{\text{Nullstandard}}/\text{Ek-steilheit} = 3 \times 5.7/22.5 = 0.76 \text{ fmol/ml}.$ 

WO 00/45176 PCT/EP00/00602

# Beispiel 5 Ermittlung der Probenstabilität von N-terminalem proBNP

Mit Hilfe des in Beispiel 4 beschriebenen Sandwich-ELISA wurde die Analytstabilität von N-terminalem proBNP vermessen. Dazu wurden 4 Patienten mit NYHA-Klasse II-III Blut in EDTA-haltigen Abnahmeröhrchen abgenommen und bei Raumtemperatur über 3 Tage aufbewahrt. Jeden Tag wurde eine Probe entnommen und der Gehalt an N-terminalem proBNP vermessen. Die Referenzprobe sowie die Proben zur Stabilitätsermittlung in EDTA-Plasma wurden sofort auf 4°C - 8°C abgekühlt und innerhalb von 15 Minuten zentrifugiert. Die EDTA-Plasmen wurden bei 4°C und Raumtemperatur aufbewahrt und zu verschiedenen Zeitpunkten innerhalb einer 24-stündigen Belastungszeit vermessen. Die Ergebnisse sind in der Tabelle 5 dargestellt.

Tabelle 5:

Belastungzeit		Wiederfindung (%)	
EDTA-Vollblut. Raumtemperatur	24 h	98.8	Π
	48 h	98.0	> Potienten
	72 h	100.5	] ;
EDTA-Plasma, 4°C	2 h	97.5	Ī
	4 h	98.5	
	6 h	102.0	
	24 h	103.0	
EDTA-Plasma. Raumtemperatur	2 h	103.0	
	4 h	104.8	
	6 h	102.0	Take of
	24 h	96.0	] .

Diese Daten belegen, daß N-terminales proBNP innerhalb der geprüften Zeitpunkte vollkommen stabil ist und somit als Routineparameter verwendbar ist. Dieses Ergebnis ist widersprüchlich zur Literatur (Hunt et. al., Clinical Endocrinology, 47, 287 (1997)) und bestätigt die Annahme, daß durch Auswahl und Design dieses Testformats mit 2 spezifischen Antikörpern, deren Epitope nicht am äußeren Ende des Analyten liegen, die Analytstabilität beeinflußt werden kann.

#### Beispiel 6

#### Ermittlung der diagnostischen Sensitivität des N-terminalen proBNP-Assays

Zur Ermittlung der diagnostischen Sensitivität wurde wiederum der in Beispiel 4 beschriebene Test verwendet. Dazu wurden 114 Gesunde und 235 Patienten mit einer NYHA-Klassifizierung zwischen I und IV vermessen. Normalerweise ist es besonders kritisch, Gesunde von Patienten mit NYHA-Klasse I zu unterscheiden.

Mit diesem hochsensitiven Assay wurde bei den 110 gesunden Blutspendern ein Medianwert von 6,6 fmol/ml NT-proBNP mit einer Standardabweichung von 7,3 fmol/ml ermittelt. Der niedrigste Wert wurde mit 0,2 fmol/ml ermittelt. Dies zeigt deutlich, daß eine Sensitivität < 1,0 fmol/ml notwendig ist, um den Referenzbereich genau zu erfassen. Mit Hilfe dieser Verteilung wurde der obere Normalwertbereich (97.5% Percentile) mit 26.6 fmol/ml ermittlet.

Unter Annahme des Referenzwertbereichs von 0 - 26.6 fmol/ml wurden von den 233 Patienten mit NYHA-Klassifizierung I-IV nur 16 Patienten mit einem Wert im Normalbereich ermittelt. Dies entspricht einer klinischen Sensitivität von 93.3%. Werden nur die Patienten mit einer NYHA-Klassifizierung von I betrachtet, dann werden 30 der 37 Patienten positiv erkannt, dies entspricht einer Sensitivität von 81,1 %.

Dieses Ergebnis bestatigt, daß durch diesen hochsensitiven N-terminalen proBNP-Assay eine deutliche Differenzierung zwischen Patienten mit einer Herzinsuffizienz der NYHA-Klasse I von gesundem Normalkollektiv unterscheidbar ist. Dies konnte mit den bisher im Stand der Technik verfügbaren Assays (Dagubatti et al., Cardiovascular Research 36 (1997), 246 nicht erreicht werden.

### BUDAPESTER VERTRAG UBER DIE INTERNATIONALE ANERKENNUNG DER HINTERLEGUNG VON MIKROORGANISMEN FÜR DIE ZWECKE VON PATENTVERFAHREN

#### INTERNATIONALES FORMBLATT

Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Str. 116

68305 Mannheim

EMPFANGSBESTÄTIGUNG BEI ERSTHINTERLEGUNG. ausgesteilt gemaß Regel 7.1 von der unten angegebenen INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE

		•
I. KENNZEICHN	IUNG DES MIKROORGANISMUS	
	GER zugeteiltes Bezugszeichen:	Von der INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE zugeteilte EINGANGSNUMMER:  DSM ACC2386
II. WISSENSCH	AFTLICHE BESCHREIBUNG UND/ODER VORGESCHLA	GENE TAXONOMISCHE BEZEICHNUNG
Mit dem unter (.	bezeichneten Mikroorganismus wurde	
,	) eine wissenschaftliche Beschreibung ) eine vorgeschlagene taxonomische Bezeichnung	
eingereicht. (Zuweffendes ans		
III. EINGANG U	IND ANNAHME	
Diese internation Ersthinterlegung)	ale Hinterlegungsstelle nimmt den unter 1 bezeichneten Mikro ' eingegangen ist.	organismus an. der bei ihr am 1999-01-25 (Datum der
IV. EINGANG D	DES ANTRAGS AUF UMWANDLUNG	
Der unter i bezei hintertegung) und eingegangen (Da	ichnete Mikroorganismus ist bei dieser Internationalen Hinteri d ein Antrag auf Umwandlung dieser Ersthinteriegung in eine itum des Eingangs des Antrags auf Umwandlung).	egungsstelle am eingegangen (Datum der Erst- Hinterlegung gemaß Budapester Vertrag ist am
V. INTERNATIO	ONALE HINTERLEGUNGSSTELLE	
MI Anschrift: Ma	MZ-DEUTSCHE SAMMLUNG VON KROORGANISMEN UND ZELLKULTUREN GmbH uscheroder Weg 1b 38124 Braunschweig	Unterschrift(en) der zur Vertretung der internationalen Hinterlegungsstelle befügten Person(en) oder des (der) von ihr ermachtigten Bediensteten:
<u> </u>	anna mannacumeng	V. Weils
		Datum: 1999-02-11

Falls Regel 6.4 Buchstabe d zutritit, ist dies der Zeitpunkt, zu dem der Status einer internationalen Hinterlegungsstelle erworben worden ist.

# BUDAPESTER VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE AMERKENNUNG DER HINTERLEGUNG VON MIKROORGANISMEN FUR DIE ZWECKE VON PATENTVERFAHREN

### INTERNATIONALES FORMBLATT

Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Str. 116

68305 Mannheim

LEBENSFÄHIGKEITSBESCHEINIGUNG ausgestellt gemaß Regel 10.2 von der unten angegebenen INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE

	LEGER	II. KENNZEICHNUNG DES MIKROORGANISMUS
Name: Anschrift:	Roche Diagnostics GmbH Sandhofer Str. 116 68305 Mannheim	Von der INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE zugeteilte EINGANGSNUMMER: DSM ACC2386  Datum der Hinterlegung oder Weiterleitung!: 1999-01-26
III. LEBEN	ISFÄHIGKEITSBESCHEINIGUNG	
(X	Ethigkeit des unter II genannten Mikroorganismus ist am 1 Szeitpunkt war der Mikroorganismus  (3) lebensfähig  (4) nicht mehr lebensfähig	
IV. BEDIN	CONCER, UNTER DENEN DIE LEBENSFAHIGKEITSPRU	FUNG DURCHGEFUHRT WORDEN IST
IV. BEDIN	IGUNGEN, UNTER DENEN DIE LEBENSFAHIGKEITSPRU	FUNG DURCHGEFUHRT WORDEN IST
	NATIONALE HINTERLEGUNGSSTELLE	FUNG DURCHGEFUHRT WORDEN IST

der jeweils letzten erneuten Hinterlegung oder Weiterleitung. te Hintertegung oder eine Weiterleitung vorgenommen worden ist. Ang

In den in Regel 10.2 Buchstabe a Zitter ii und iii vorgesenenen Fallen Angabe der tetzten Lebenstähigkeitsprufung.

Ausfüllen, wenn die Angaben beantragt worden sind und wenn die Ergebnisse der Prüfung negativ waren.

#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



### 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 3. August 2000 (03.08.2000)

**PCT** 

## (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 00/45176 A3

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C07K 14/58, 16/26, 16/18, C12N 15/06

G01N 33/68,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/00602

(22) Internationales Anmeldedatum:

27. Januar 2000 (27.01.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 03 489.3

29. Januar 1999 (29.01.1999) DE

199 11 044.1

12. März 1999 (12.03.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): ROCHE DIAGNOSTICS GMBH [DE/DE]; D-68298 Mannheim (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KARL, Johann [DE/DE]; Bert-Schratzlseer-Strasse 7, D-82380 Peissenberg (DE). LILL, Helmut [DE/DE]; Blumenstrasse 15A, D-82407 Wielenbach (DE). STAHL, Peter [DE/DE];

Hirtenstrasse 12, D-82347 Bernried (DE). KRUEGER, Kerstin [DE/DE]; Waldeslust 4, D-81377 München (DE). BORGYA, Anneliese [DE/DE]; Beiselestrasse 18, D-82327 Tutzing (DE). GALLUSSER, Andreas [CH/DE]; Am Ferchenholz 10, D-82377 Penzberg (DE)...

- (74) Gemeinsamer Vertreter: ROCHE DIAGNOSTICS GMBH; Patentabteilung, D-68298 Mannheim (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AU, CA, CN, HU, IL, JP, KR, MX, NO, NZ, PL, RU, US, ZA.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 26. Juli 2001

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD OF IDENTIFYING N-TERMINAL proBNP

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM NACHWEIS VON N-TERMINALEM proBNP

(57) Abstract: The invention relates to a method of identifying N-terminal proBNP in a sample with at least two antibodies that detect different epitopes of the N-terminal proBNP. The method is used to differentiate or classify samples of healthy individuals and samples of patients of NYHA classes I to I. The invention further relates to recombinant N-terminal proBNP, its use as standard in a method of identifying N-terminal proBNP, to antibodies that detect recombinant N-terminal proBNP and to their production.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP in einer Probe mit mindestens zwei Antikörpern, die verschiedene Epitope des N-terminalen proBNP erkennen. Das Verfahren kann zur Differenzierung bzw. Klassifizierung von Proben von Gesunden und Proben von Patienten der NYHA-Klassen I bis IV angewendet werden. Ausserdem betrifft die Erfindung rekombinantes N-terminales proBNP, dessen Verwendung als Standard in einem Verfahren zum Nachweis von N-terminalem proBNP, sowie Antikörper, die rekombiantes N-terminales proBNP erkennen, und deren Herstellung.



PCT/EP 00/00602 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 G01N33/68 C07 C07K14/58 C07K16/26 C07K16/18 C12N15/06 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 GO1N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, PAJ, BIOSIS C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category \* 1-4, WO 93 24531 A (DZIEGLEWSKA HANNA EVA X 9-14,18 :MEDINNOVA SF (NO); HALL CHRISTIAN (NO)) 9 December 1993 (1993-12-09) cited in the application 1,5-8claims 1.9 Y 1.5 - 8HUNT P J ET AL: "IMMUNOREACTIVE Y AMINO-TERMINAL PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTIDE (NT-PROBNP): A NEW MARKER OF CARDIAC IMPAIRMENT" CLINICAL ENDOCRINOLOGY, GB, BLACKWELL SCIENTIFIC PUBLICATIONS, OXFORD, vol. 47, 1997, pages 287-296, XP000913471 ISSN: 0300-0664 page 287, column 2, line 15 - line 20 9-14,18 X -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. X Special categories of cited documents : "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person sidiled \*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed \*&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 21/08/2000 10 August 2000 **Authorized officer** Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fex: (+31-70) 340-3016

1

Gundlach, B

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9324531 A	09-12-1993	AT 172989 T AU 667223 B AU 4340593 A CA 2136961 A DE 69321955 D DE 69321955 T EP 0648228 A ES 2123056 T JP 7507210 T US 5786163 A	15-11-1998 14-03-1996 30-12-1993 09-12-1993 10-12-1998 10-06-1999 19-04-1995 01-01-1999 10-08-1995 28-07-1998

A KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 G01N33/68 C07K14/58

C07K16/26

C07K16/18

C12N15/06

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

GO1N IPK 7

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

WPI Data, PAJ, BIOSIS

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 93 24531 A (DZIEGLEWSKA HANNA EVA ;MEDINNOVA SF (NO); HALL CHRISTIAN (NO)) 9. Dezember 1993 (1993-12-09)	1-4, 9-14,18
r	in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,9	1,5-8
Υ	HUNT P J ET AL: "IMMUNOREACTIVE AMINO-TERMINAL PRO-BRAIN NATRIURETIC PEPTIDE (NT-PROBNP): A NEW MARKER OF CARDIAC IMPAIRMENT" CLINICAL ENDOCRINOLOGY, GB, BLACKWELL SCIENTIFIC PUBLICATIONS, OXFORD, Bd. 47, 1997, Seiten 287-296, XP000913471 ISSN: 0300-0664	1,5-8
X	Seite 287, Spalte 2, Zeile 15 - Zeile 20	9-14,18

X

Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" ätteree Dokument, das jedoch eret am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eusgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,

10. August 2000

- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzipe oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann ellein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von beeonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehneren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- \*& \* Veröffentlichung, die Mitalied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 21/08/2000

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fex: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Gundlach. B

nternationalee Aktenzeichen
PCT/EP 00/00602

Angaben zu Veröffentflichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der	Mitglied(er) der		Datum der
		Veröffentlichung	Patentfamilie		Veröffentlichung
WO 9324531	A	09-12-1993	AT AU CA DE DE EP ES JP US	172989 T 667223 B 4340593 A 2136961 A 69321955 D 69321955 T 0648228 A 2123056 T 7507210 T 5786163 A	15-11-1998 14-03-1996 30-12-1993 09-12-1993 10-12-1998 10-06-1999 19-04-1995 01-01-1999 10-08-1995 28-07-1998